7^a edición

Embriología clínica el desarrollo del ser humano

Keith L. Moore, PhD, FIAC, FRSM

Professor Emeritus, Division of Anatomy, Department of Surgery, Faculty of Medicine, University of Toronto, Toronto, Ontario, Canadá Former Professor and Head, Department of Anatomy, University of Manitoba and Former Professor and Chairman Department of Anatomy and Cell Biology, University of Toronto

T.V.N. Persaud, MD, PhD, DSc, FRCPath (Lond.)

Professor Emeritus and Former Head
Department of Human Anatomy and Cell Science
Professor of Pediatrics and Child Health
Professor of Obstetrics, Gynecology, and Reproductive Sciences
Faculty of Medicine, University of Manitoba
Consultant in Pathology and Clinical Genetics, Health Sciences Centre
Winnipeg, Manitoba, Canadá
Visiting Professor, St. George's University Medical School

Grenada, West Indies

Índice

I Introducción al desarrollo del ser humano

Períodos del desarrollo 2
Importancia de la embriología 8
Evolución histórica 9
Términos descriptivos en embriología 12
Problemas con orientación clínica 14

2 El comienzo del desarrollo del ser humano: primera semana 15

Gametogenia 16

Útero, trompas uterinas y ovarios 22
Ciclos reproductores femeninos 25
Transporte de los gametos 29
Maduración de los espermatozoides 31
Viabilidad de los gametos 31
Fecundación 31
Segmentación del cigoto 37
Formación del blastocisto 37
Resumen de la primera semana 40
Problemas con orientación clínica 41

3 Formación del disco embrionario bilaminar: segunda semana 43

Finalización de la implantación y continuación del desarrollo embrionario 44

Desarrollo del saco coriónico 47

Lugares de implantación del blasto	cisto	47
Resumen de la implantación 51		
Resumen de la segunda semana	52	
Problemas con orientación clínica	56	

4 Formación de las capas germinativas y diferenciación tisular y orgánica inicial: tercera semana

Gastrulación: formación de las capas germinativas 60 Neurulación: formación del tubo neural Desarrollo de los somitas Desarrollo del celoma intraembrionario Desarrollo inicial del aparato cardiovascular 70 Desarrollo posterior de las vellosidades coriónicas 71 Resumen de la tercera semana Problemas con orientación clínica

5 Período organogenético: cuarta a octava semanas 77

Fases del desarrollo embrionario Plegamiento del embrión Derivados de las capas germinales - 80 Control del desarrollo embrionario Hechos principales de la cuarta a la octava semanas 84 Estimación de la edad del embrión 96 Resumen de la cuarta a la octava semanas Problemas con orientación clínica

101 6 Período fetal: novena semana a nacimiento

Estimación de la edad fetal 103 Hechos principales del período fetal 104 Fecha esperada de parto Factores que influyen en el crecimiento fetal 110 Métodos para valorar el estado fetal Resumen del período fetal Problemas con orientación clínica

Placenta y membranas fetales 119

120 Placenta 131 Parto Amnios y líquido amniótico 138 Saco vitelino 143 Alantoides 143 Embarazos múltiples 144 Resumen de la placenta y las membranas fetales 150 Problemas con orientación clínica

8 Anomalías congénitas 157

Clasificación de las anomalías congénitas Teratología: estudio del desarrollo patológico Anomalías provocadas por factores genéticos 159
Anomalías provocadas por factores ambientales 171
Anomalías provocadas por una herencia multifactorial 184
Resumen de las anomalías congénitas 184
Problemas con orientación clínica 185

9 Cavidades corporales, mesenterios y diafragma 187

La cavidad corporal embrionaria 188

Desarrollo del diafragma 192

Hernia diafragmática congénita 195

Resumen del desarrollo de las cavidades corporales 198

Problemas con orientación clínica 199

10 El aparato faríngeo 201

Arcos faringeos Bolsas faringeas Hendiduras faringeas 212 Membranas faringeas 212 Desarrollo de la glándula tiroides 215 Desarrollo de la lengua 217 Desarrollo de las glándulas salivales 220 Desarrollo de la cara 221 227 Desarrollo de las cavidades nasales Desarrollo del paladar Resumen del aparato faringeo Problemas con orientación clínica

11 El aparato respiratorio 241

Desarrollo de la laringe 242
Desarrollo de la tráquea 242
Desarrollo de los bronquios y los pulmones 245
Resumen del aparato respiratorio 252
Problemas con orientación clínica 253

12 El aparato digestivo 255

Intestino anterior 256
Desarrollo del bazo 266
Intestino medio 266
Intestino posterior 275
Resumen del aparato digestivo 283
Problemas con orientación clínica 284

13 El aparato genitourinario 287

Desarrollo del aparato urinario 288
Desarrollo de las glándulas suprarrenales 304
Desarrollo del aparato genital 304
Desarrollo de los conductos inguinales 324
Resumen del aparato genitourinario 326
Problemas con orientación clínica 327

14 El aparato cardiovascular 329

Desarrollo inicial del corazón y los vasos 330

Desarrollo posterior del corazón 330

Anomalías del corazón y grandes vasos 353

Derivados de los arcos aórticos 36:

Anomalías de los arcos aórticos 366

Circulación fetal y neonatal 368

Desarrollo del sistema linfático 375

Resumen del aparato cardiovascular 378

Problemas con orientación clínica 379

15 El sistema esquelético 381

Desarrollo del hueso y el cartílago 382

Desarrollo de las articulaciones 385

Desarrollo del esqueleto axial 386

Desarrollo del esqueleto apendicular 396

Resumen del sistema esquelético 398

Problemas con orientación clínica 399

16 El sistema muscular 401

Desarrollo del músculo esquelético 402

Desarrollo del músculo liso 404

Desarrollo del músculo cardíaco 404

Resumen del sistema muscular 406

Problemas con orientación clínica 406

17 Las extremidades 409

Fases iniciales del desarrollo de las extremidades 410

Fases finales del desarrollo de las extremidades 410

Inervación cutánea de las extremidades 412

Irrigación de las extremidades 412

Anomalías de las extremidades 414

Resumen del desarrollo de las extremidades 423

Problemas con orientación clínica 424

18 El sistema nervioso 427

Origen del sistema nervioso 428

Desarrollo de la médula espinal 428

Anomalías congénitas de la médula espinal 435

Desarrollo del encéfalo 439

Anomalías congénitas del encéfalo 451

Desarrollo del sistema nervioso periférico 456

Desarrollo del sistema nervioso autónomo 461

Resumen del sistema nervioso 461

Problemas con orientación clínica 462

19 El ojo y el oído 465

Desarrollo del ojo y las estructuras relacionadas 466

Desarrollo del oído 477

Resumen del desarrollo del ojo 482 Resumen del desarrollo del oído 482 Problemas con orientación clínica 483

20 El sistema tegumentario 485

Desarrollo de la piel 486
Desarrollo del pelo 489
Desarrollo de las uñas 491
Desarrollo de las glándulas mamarias 492
Desarrollo de los dientes 495
Resumen del sistema tegumentario 500
Problemas con orientación clínica 501

Explicación de los problemas con orientación clínica 503

Apéndices 515

Calendario del desarrollo prenatal humano: 1 a 6 semanas 516
Calendario del desarrollo prenatal humano: 7 a 38 semanas 518
Períodos críticos en el desarrollo prenatal humano 520

Índice alfabético 521

Introducción al desarrollo del ser humano

Períodos del desarrollo 2
Importancia de la embriología
8

Evolución histórica 9
Términos descriptivos en embriología 12

Problemas con orientación clínica ■ 14 Il interés en el desarrollo humano antes del nacimiento es muy amplio debido a la curiosidad acerca de nuestro comienzo y al deseo de mejorar la calidad de vida. Los complicados procesos mediante los cuales un niño se desarrolla a partir de una única célula son milagrosos y pocos fenómenos son más emocionantes que una madre que observa a su feto durante una ecografía. Ser testigo de la adaptación de un recién nacido a su nuevo ambiente es, también, estimulante.

El desarrollo humano constituye un proceso continuo que comienza cuando un ovocito (óvulo) de una mujer es fecundado por un espermatozoide de un varón. La división, migración, muerte programada, diferenciación, crecimiento y reorganización celulares transforman al ovocito fecundado, una célula muy especializada y totipotencial—un cigoto— en un ser humano multicelular. A pesar de que la mayoría de los cambios del desarrollo suceden durante los periodos embrionario y fetal, se producen modificaciones importantes en los períodos posteriores de desarrollo: lactancia, infancia, adolescencia e inicio de la vida adulta.

El desarrollo no se interrumpe tras el nacimiento. Después de él tienen lugar cambios importantes además del crecimiento (p. ej., desarrollo de la dentición y de las mamas femeninas). El peso del cerebro se triplica entre el nacimiento y los 16 años de edad; la mayoría de las modificaciones del desarrollo han finalizado al alcanzar 25 años de edad.

Períodos del desarrollo

Aunque es habitual dividir el desarrollo humano en los períodos prenatal (anterior al nacimiento) y posnatal (después del nacimiento), el nacimiento constituye, simplemente, un fenómeno decisivo durante el desarrollo, en el que se produce un cambio de ambiente.

Periodo prenatal

Las principales modificaciones del desarrollo que ocurren antes del nacimiento aparecen en el calendario del desarrollo prenatal humano (Figuras 1-1 y 1-2). El estudio de este calendario revela que la mayor parte de las trasformaciones visibles suceden entre la tercera y la octava semanas del desarrollo embrionario, pero el embrión comienza a desarrollarse en cuanto se fecunda el ovocito.

Terminología embriológica

Los términos siguientes se utilizan habitualmente en los debates acerca del desarrollo del ser humano; varios de ellos se utilizan en el calendario del desarrollo prenatal humano. La mayoría de las palabras son de origen latino (L.) o griego (Gr.). El conocimiento del origen de los términos embriológicos añade claridad y suele ayudar a recordarlos. Por ejemplo, el vocablo cigoto procede de la palabra griega zygōtos, que significa unido, e indica que el espermatozoide y el ovocito se unen para formar una nueva célula, el cigoto.

Ovocito (ovum, huevo). La célula germinativa o sexual femenina producida en los ovarios. Cuando está maduro, el ovocito se denomina ovocito secundario o maduro.

Espermatozoide (Gr. sperma, semilla). El término latino espermatozoo tiene origen griego (spermatos, semilla + zōon, animal). El espermatozoide se refiere a la célula ger-

minal masculina producida en los testículos. Durante la eyaculación se expulsan numerosos espermatozoides de la uretra masculina.

Cigoto. Esta célula procede de la unión de un ovocito y un espermatozoide durante la fertilización. Un cigoto es el comienzo de un nuevo ser humano (es decir, un embrión).

Edad de la fecundación. Resulta dificil determinar con exactitud cuándo se produce la fecundación (concepción) debido a la imposibilidad de observar el proceso in vivo (dentro del cuerpo vivo). Los médicos calculan la edad del embrión o el feto a partir del primer día del último período menstrual normal (FUR). Ésta es la edad de la gestación, unas dos semanas mayor que la edad de la fecundación puesto que el ovocito no es fecundado hasta alrededor de dos semanas después de la menstruación anterior (véase Figura 1-1). Por consiguiente, cuando un médico indica la edad de un embrión o feto, se deben restar dos semanas para determinar la edad real o de fertilización del ser humano en desarrollo.

Segmentación. Se trata de la serie de divisiones celulares mitóticas del cigoto que origina las células embrionarias iniciales: los blastómeros. El tamaño del cigoto en segmentación no cambia porque en cada división de segmentación sucesiva los blastómeros se hacen más pequeños.

Mórula (L. morus, mora). Esta masa sólida formada por entre 12 y 32 blastómeros se forma por la segmentación del cigoto. Los blastómeros cambian de forma y se alinean estrechamente entre sí para formar una pelota compacta de células. Este fenómeno -compactación- se media probablemente por glicoproteínas de adhesión de la superficie celular. La mórula recibió tal nombre debido a su parecido con el fruto de la morera o de la zarzamora. La etapa de mórula ocurre de tres a cuatro días después de la fecundación, cuando el embrión temprano se introduce en el útero.

Blastocisto (Gr. blastos, germen + kystis, vejiga). Cuando la mórula ha penetrado en el útero desde la trompa de Falopio, en su interior se forma una cavidad llena de líquido: el blastocele. Esta modificación convierte a la mórula en un blastocisto. Las células centrales -masa celular interna o embrioblasto- constituyen el primordio o comienzo del embrión.

Implantación. Es el proceso durante el cual el blastocisto se fija al endometrio -la membrana mucosa o revestimiento del útero- y posteriormente se incluye en ella. El período preimplantación del desarrollo embrionario es la fase comprendida entre la fecundación y el inicio de la implantación, que dura unos seis días.

Gástrula (Gr. gaster, estómago). Durante la gastrulación (transformación de un blastocisto en una gástrula) se forma un disco embrionario de tres capas o trilaminar (tercera semana). Las tres capas germinales de la gástrula (ectodermo, mesodermo y endodermo) se diferencian ulteriormente en todos los tejidos y órganos del embrión (p. ej., tejido muscular y estómago).

Néurula (Gr. neuron, nervio). El embrión inicial durante la tercera y cuarta semanas en las cuales se desarrolla el tubo neural a partir de la placa neural (véase Figura 1-1). Se trata de la primera manifestación del sistema nervioso y de la etapa siguiente a la gástrula.

Embrión (Gr. embryon). El ser humano en desarrollo en sus etapas iniciales. El periodo embrionario se prolonga hasta el final de la octava semana (56 días), momento en el cual están presentes los inicios de todas las estructuras principales. El tamaño de los embriones se indica como la longitud vértex-cóccix (LVC), medida desde el vértice del cráneo (corona de la cabeza) hasta el cóccix (glúteos).

Etapas del desarrollo prenatal. El desarrollo embrionario inicial se describe por medio de etapas como consecuencia del período variable que requieren los embriones para desarrollar determinadas características morfológicas (véase Figura 1-1). La etapa 1 del desarrollo comienza con la fecundación y el desarrollo embrionario finaliza en la etapa 23, que ocurre el día 56. El período fetal se inicia el día 57 y termina cuando el feto se encuentra completamente fuera de la madre. Se pueden estimar las etapas del desarrollo embrionario mediante ecografía.

Producto de la concepción (L. conceptio, derivados de un cigoto). El embrión y sus anexos (L., apéndices o partes adjuntas) o membranas asociadas. El producto de la concepción incluye todas las estructuras que se forman a partir del cigoto, tanto embrionarias como extraembrionarias. Por tanto, se refiere al embrión y a la parte embrionaria de la placenta y sus membranas asociadas: amnios, saco coriónico (gestacional) y saco vitelino (véase Capítulo 7).

Primordio (L. primus, primero + ordior, comenzar). Comienzo o primera indicación apreciable de un órgano o estructura. Los vocablos anlage o rudimento tienen significados semejantes. El primordio de la extremidad superior aparece como una yema el día 26 (véase Figura 1-1).

Feto (L., descendiente no nacido). Tras el período embrionario (ocho semanas), el ser humano en desarrollo se denomina feto. Durante el período fetal (novena semana hasta el nacimiento) tiene lugar la diferenciación y crecimiento de los tejidos y órganos formados durante el período embrionario. A pesar de que los cambios del desarrollo no son tan espectaculares como los que suceden durante dicho período, son muy importantes debido a que posibilitan el funcionamiento de esos tejidos y órganos. El ritmo de crecimiento corporal es llamativo, especialmente durante el tercer y cuarto mes (véase Figura 1-2), y el aumento de peso es asombroso en los últimos meses.

Aborto (L. aboriri, fracasar). Una interrupción prematura del desarrollo y expulsión del producto de la concepción del útero o expulsión de un embrión o feto cuando aún no es viable (o capaz de vivir fuera del útero). Existen distintos tipos de aborto:

- La amenaza de aborto (sangrado con posibilidad de abortar) es una complicación frecuente en el 25% de los embarazos clínicamente aparentes. A pesar de todos los esfuerzos para evitarlo, alrededor de la mitad de estos embriones se abortan finalmente.
- Un aborto accidental es el que ocurre debido a un accidente (p. ej., en una caída por las escaleras).
- Un aborto espontáneo se produce de forma natural y es más común durante la tercera semana después

- de la fecundación. Cerca del 15% de todos los embarazos identificados termina en un aborto espontáneo, habitualmente durante las primeras 12 semanas.
- Un aborto habitual es la expulsión espontánea de un embrión o feto muerto o no viable en tres o más embarazos consecutivos.
- Un aborto inducido es el nacimiento provocado antes de las 20 semanas (es decir, antes que el feto sea viable). Este tipo de aborto se refiere a la expulsión de un embrión o feto intencionadamente mediante fármacos o medios mecânicos (p. ej., por medio de legrado por vacío: extracción del producto de la concepción mediante una legra hueca introducida en el útero a través de la cual se aspira).
- Un aborto completo es aquel en el cual se expulsan del útero todos los productos de la concepción.
- Un aborto criminal es el que se lleva a cabo de forma ilegal.
- Un aborto inducido legalmente (abortos programados, justificables o terapéuticos) se produce por lo general mediante fármacos o legrado por aspiración. Estos abortos se inducen debido a la mala salud materna (física o mental) o para prevenir el nacimiento de un niño con malformaciones graves (p. ej., sin la mayor parte del cerebro).
- Un aborto retenido es la retención de un concepto en el útero después de la muerte del embrión o del feto.
- Un malogro se refiere al aborto espontáneo de un feto y sus membranas antes de la mitad del segundo trimestre (alrededor de 135 días).
- El término aborto alude a los productos del aborto (es decir, el embrión/feto y sus membranas).

Trimestre. Es un período de tres meses del calendario durante un embarazo. Los obstetras suelen dividir el período de gestación de nueve meses en tres trimestres. Las etapas más críticas del desarrollo se producen durante el primer trimestre (13 semanas), en el que tiene lugar el desarrollo embrionario y fetal inicial.

Anomalias congénitas o defectos de nacimiento. Se trata de las anomalías del desarrollo presentes en el nacimiento (L. congenitus, nacido con), como el labío leporino. En algunos casos, tales anomalías no se detectan hasta la infancia o incluso la etapa adulta; por ejemplo, tres riñones en lugar de dos. Para un análisis detallado de los defectos congénitos, véase el capitulo 8.

Período posnatal

Los cambios que suceden después del nacimiento -el desarrollo de los dientes y las mamas, por ejemplo- resultan más o menos familiares a la mayoría de las personas. A continuación se explican los términos y períodos del desarrollo de uso frecuente.

Lactancia

El término lactancia se refiere al período más temprano de vida extrauterina; aproximadamente, el primer año después del nacimiento. Un lactante de edad igual o inferior a un mes se denomina recién nacido o neonato. La transición de la vida intrauterina a la extrauterina necesita numerosos cambios críticos, especialmente en los aparatos cardiovascular y respiratorio. Si un recién nacido, o neonato, sobrevive durante

CALENDARIO DEL DESARROLLO PRENATAL HUMANO 1 a 6 semanas

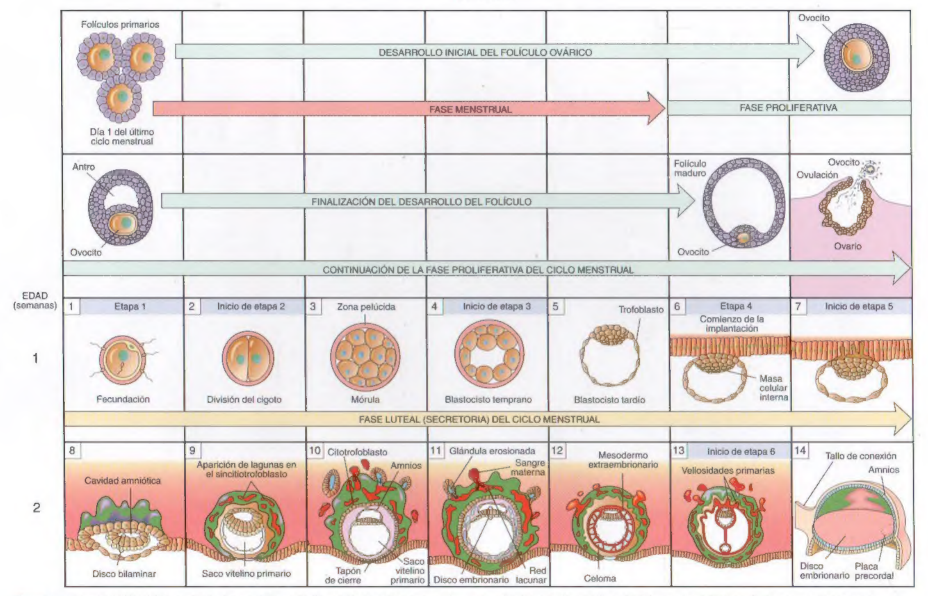


Figura 1 = 1. Etapas iniciales del desarrollo. Se ilustran el desarrollo de un folículo ovárico que contiene un ovocito, la ovulación y las fases del ciclo menstrual. El desarrollo humano comienza con la fecundación, unos 14 días después del inicio del último ciclo menstrual. También se muestran la segmentación del cigoto en la trompa uterina, la implantación del blastocisto en el endometrio (revestimiento) del útero y el desarrollo temprano del embrión. Véase el Capítulo 5 para un análisis completo del desarrollo embrionario. Los estudiantes que inician esta materia no deben intentar memorizar estas tablas ni las etapas (p. ej., que la etapa 3 comienza el día 4 y la etapa 5 el día 7).

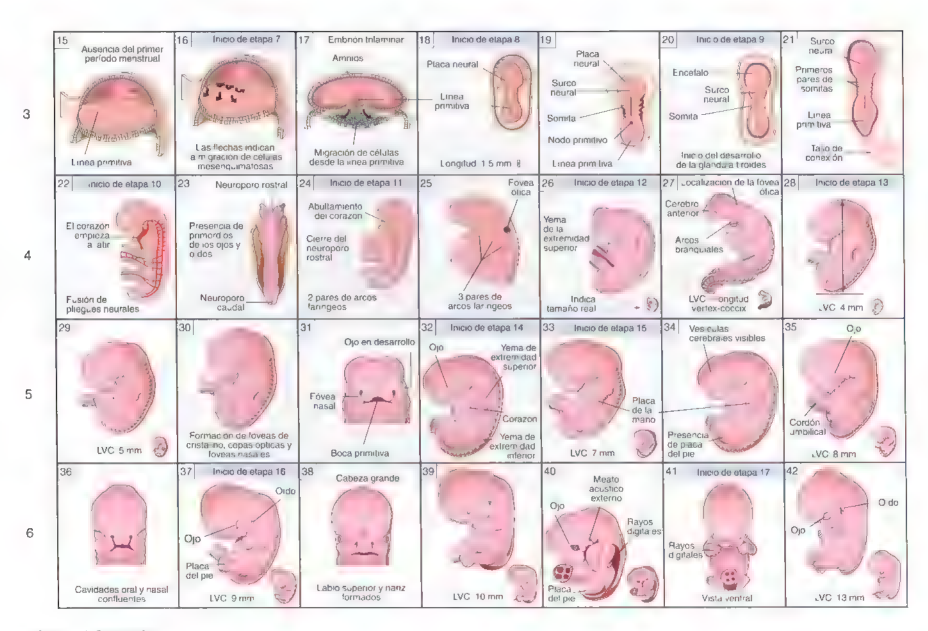


Figura 1 - 1. Continuación

CALENDARIO DEL DESARROLLO PRENATAL HUMANO 7 a 38 semanas

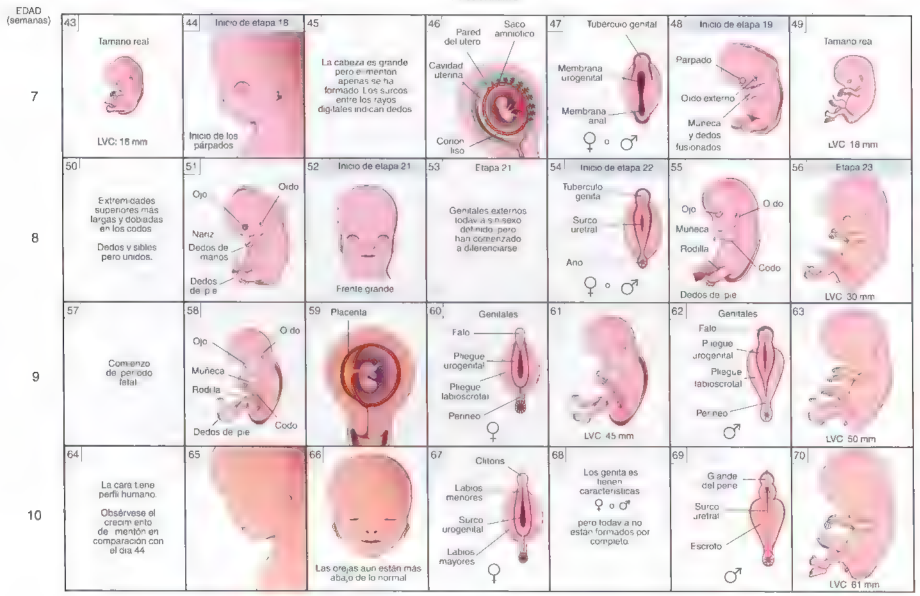
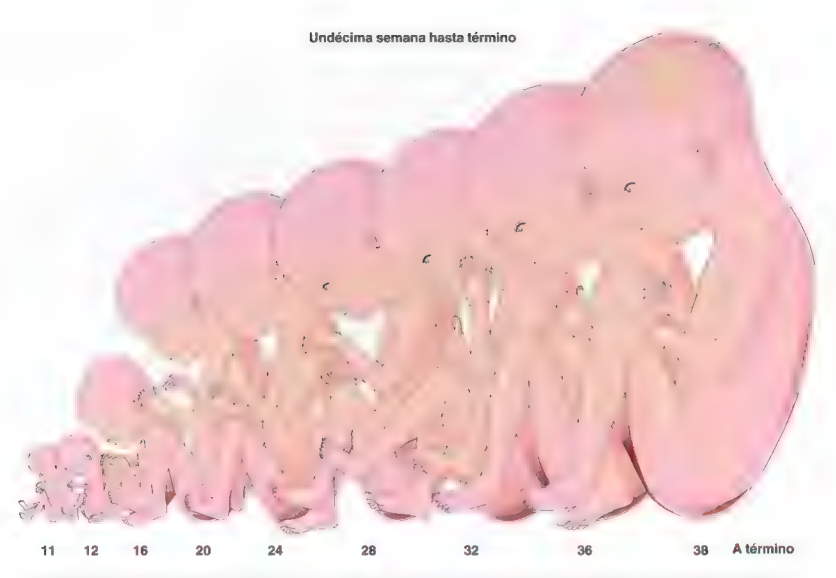


Figura 1 - 1. Continuación



Ligiera 1 2 El periodo embrionar o concluye al final de la octava semana, en ese momento estan presentes los primordios de todas las estructuras esenciales. El periodo fetal, que abarca desde 9 semanas hasta el nacimiento, se caracteriza por el crecimiento y elaboración de estructuras. El sexo se puede distinguir claramente hacia las 12 semanas. Los fetos son viables 22 semanas después de la fecundación, pero sus posibilidades de sobrevivir no son buenas hasta que tienen varias semanas mas de edad. Los fetos de edad comprend da entre 11 y 38 semanas mostrados tienen alrededor de la mitad de su tamaño real. Para mayor información, vease el Capitulo 6

las primeras horas cruciales tras el nacimiento, sus posibilidades de vivir son, generalmente buenas. El cuerpo en conjunto crece especialmente deprisa durante la lactancia; la longitud total aumenta casi la mitad y el peso suele triplicarse Hacia el año de edad, la mayoría de los niños tiene entre seis y ocho dientes.

Infancia

La infancia o niñez es el período comprendido desde alrededor de los 13 meses y la pubertad (madurez sexual). Los dientes primarios (deciduos) siguen apareciendo y son postenormente sustituidos por los dientes secundarios (permanentes). Durante la etapa inicial de la niñez existe osificación (formación de hueso) activa, pero a medida que el niño crece disminuye su ritmo de crecimiento corporal. Sin embargo, inmediatamente antes de la pubertad, el crecimiento se acelera: el denominado brote prepuberal de crecimiento.

Pubertad

La pubertad (L. pubertas, desarrollo de las características sexuales) es el período, generalmente entre las edades de 12 y 15 años en las niñas y 13 y 16 años en los niños, durante el cual se desarrollan las características sexuales secundarias y se adquiere la capacidad de reproducción sexual. Las etapas del desarrollo puberal siguen un modelo constante en cada persona y se definen por el desarrollo de características sexuales primarias y secundarias (aparición de vello pubico mamas en mujeres y crecimiento de genitales externos en varones). La pubertad finaliza en las mujeres con el primer período menstrual o menarquía, el inicio de los ciclos o períodos menstruales. En los varones, este período termina cuando se producen espermatozoides maduros. La edad legal de presunta pubertad es de 12 años en niñas y de 14 en niños.

Adolescencia

La adolescencia (L. adolescentia) es el período comprendido entre alrededor de los 11 años y los 19 años de edad, y se caracteriza por una rápida maduración física y sexual Se prolonga desde los primeros signos de madurez sexual—la aparición de pubes (vello púbico) o desarrollo puberal—hasta la adquisición de madurez física mental y emocional La capacidad de reproducción se logra durante la adolescencia El ritmo general de crecimiento disminuye a medida que termina este período, pero se acelera el ritmo de crecimiento de algunas estructuras (p. ej., mamas femeninas y genitales masculinos).

Edad adulta

La edad adulta (L. adultus, crecido) -la adquisición de crecimiento y madurez completos- se alcanza por lo general entre las edades de 18 y 21 años. La osificación y el crecimiento finalizan prácticamente al inicio de este período, entre los 21 y 25 años. Posteriormente, los cambios del desarrollo se producen con gran lentitud.

Importancia de la embriología

De manera literal, el término **embriologia** significa estudio de los embriones; sin embargo, este vocablo se refiere generalmente al desarrollo prenatal del embrión y del feto. La anatomia del desarrollo es el campo de la embriología que se ocupa de los cambios que sufren las células, tejidos, órganos y cuerpo en conjunto desde la célula germinal de cada progenitor hasta el adulto resultante El desarrollo prenatal es más rápido que el posnatal y comporta modificaciones más llamativas; no obstante los mecanismos de desarrollo de ambos períodos son similares.

La teratología (Gr. teratos, monstruo) es la división de la embriología y la anatomía patológica que trata del desarrollo anómalo (anomalías congénitas). Esta rama de la embriología se relaciona con los diversos factores genéticos o ambientales que alteran el desarrollo normal y producen los defectos congénitos (véase Capítulo 8)

Embriologia:

- Llena el vacío entre el desarrollo prenatal y la obstetnicia medicina permatal, pediatría y anatomía clínica.
- Proporciona conocimientos acerca del comienzo de la vida humana y las modificaciones que se producen durante el desarrollo prenatal
- Resulta de utilidad en la práctica para ayudar a comprender las causas de las variaciones en la estructura humana.
- Aclara la anatomía macroscópica y explica el modo en que se desarrollan las relaciones normales y anómalas.

El conocimiento que tienen los médicos acerca del desarrollo normal de los motivos de anomalías es necesario para proporcionar al embrión y al feto la mayor posibilidad de desarrollarse con normalidad Gran parte de la obstetricia moderna incluye la denominada embriología aplicada. Los temas embriológicos de interés especial para los obstetras son la ovulación el transporte del ovocito y espermatozoide, la fecundación, la implantación las relaciones materno-fetales, la circulación fetal, los períodos críticos del desarrollo y las causas de anomalías congénitas. Además de cuidar a la madre, los médicos protegen la salud del embrión y del feto. La importancia de la embriología es obvia para los pediatras, ya que algunos de sus pacientes presentan anomalías congénitas derivadas de un desarrollo erroneo como hernia diafragmática, espina bifida y cardiopatías congénitas.

Las anomalías del desarrollo causan la mayoría de las muertes durante la lactancia. Resulta esencial conocer el desarrollo estructural y funcional para comprender los cambios fisiológicos que se producen durante el período neonatal y para ayudar a los fetos y niños que sufren. Los adelantos quirurgicos, especialmente en los grupos de edad fetal, perinatal y pediátrica, han hecho que el conocimiento del desarrollo humano tenga una mayor importancia clinica En la actualidad es posible el tratamiento quirúrgico del feto El reconocimiento y la corrección de la mayoría de los trastornos congénitos dependen del conocimiento del desarrollo normal y de los trastornos que puede sufrir Asimismo, la comprensión y corrección de la mayoría de las anomalías congénitas y sus causas permite a los médicos, dentistas y otros especialistas explicar el fundamento teórico del desarrollo de anomalías, despejando con frecuencia los sentimientos de culpa de los padres.

Los medicos y otros profesionales sanitarios que conocen las anomalías frecuentes y su fundamento embriológico afrontan situaciones excepcionales con seguridad más que con sorpresa. Por ejemplo, cuando se sabe que la arteria renal representa solamente uno de los distintos vasos que irrigan originariamente el mión embrionario, se pueden comprender y no son inesperadas las frecuentes variaciones del número y disposición de tales vasos.

Evolución histórica

«Si he visto más, ha sido situandome en los hombros de gigantes »

Sir Isaac Newton, matematico inglés, 1643-1727

Esta afirmación realizada hace más de 300 años, pone de relieve que cada nuevo estudio de un problema se apoya en los cimientos del conocimiento establecido por investigadores anteriores. Las teorías de cada época histórica ofrecen explicaciones basadas en el conocimiento y experiencia de los investigadores de tal período. A pesar de que no se deben considerar como finales, deberíamos apreciar, en lugar de despreciar, sus ideas. La humanidad ha estado siempre interesada en conocer su origen, desarrollo y nacimiento, y el motivo por el que algunas personas se desarrollan de forma anómala. Los antiguos llenos de curiosidad, elaboraron numerosas respuestas a estos interrogantes.

Conceptos antiguos de embriología humana

Los egipcios del Reino Antiguo, alrededor del año 3000 a. C., conocían métodos de incubación de huevos de pájaro, pero no dejaron ningún registro. Akhnaton (Amenofis IV) alabó al dios solar, Aton, como creador del germen en la mujer, creador de la semilla en el varón y dador de vida al hijo en el cuerpo de su madre. Los antiguos egipcios creían que el alma entraba en el niño a través de la placenta durante el nacimiento

Se estima que en el año 1416 a. C. se escríbió un breve tratado sánscrito sobre embriología antigua hindú. Esta obra hindú, llamada **Garbha Upanishad**, describe ideas antiguas sobre el embrión. Afirma:

Por medio de la conjugación de sangre y semen se origina el embrión. Durante el período favorable para la concepción, después del coito, se convierte en *Kalada* (embrión de un día de edad) Tras permanecer siete noches se convierte en una vesícula. En una quincena se transforma en una masa esférica. Después de un mes se torna en una masa firme Transcurndos dos meses, se forma la cabeza. Al cabo de tres meses, aparecen las regiones de las extremidades

Los eruditos griegos realizaron muchas aportaciones importantes a la ciencia de la embriología. Los primeros estudios embriológicos de los que se tiene constancia aparecen en los libros de Hipócrates de Cos, el famoso médico griego (alrededor de 460-377 a. C.), que muchos consideran el padre de la medicina. Para comprender cómo se desarrolla el embrión humano, este autor recomendó

Tome 20 huevos o más y deje que sean incubados por dos o más gallinas. A continuación, retire un huevo cada día desde el segundo hasta el de la rotura del cascarón, rómpalo y examinelo. Descubrirá exactamente lo que digo, ya que la naturaleza del pájaro se puede relacionar con la del hombre.

Aristóteles de Stagira (alrededor de 384-322 a.C.), un filósofo y científico griego, escribió un tratado sobre embrio-

logía en el que describía el desarrollo del pollo y de otros embriones. Se considera que este autor es el fundador de la embriología, a pesar de que promovió la idea que el embrión se desarrollaba a partir de una masa informe que describió como «una semilla menos perfeccionada de forma completa con un alma nutritiva y todas las partes del organismo». Según él, este embrión surgía de la sangre menstrual tras la activación por el semen masculino

Claudius Galeno (alrededor de 130-201) un medico y científico griego instalado en Roma, redactó un líbro titulado Sobre la formación del feto, en el que describía el desarrollo y la nutrición fetales, y las estructuras que en la actualidad denominamos alantoides, amnios y placenta

El Talmud contiene referencias a la formación del embrión. El médico hebreo Samuel-el-Yehudi, que vivió durante el siglo il después de Cristo, describió sels etapas en la formación del embrión a partir de «algo enroscado y sin forma» hasta un «niño cuyos meses han finalizado». Los estudiosos del Talmud creían que los huesos y los tendones, las uñas, la médula de la cabeza y el blanco de los ojos procedían del padre «que siembra el blanco», mientras que la piel, carne, sangre y pelo lo hacían de la madre «que planta lo rojo». Estas interpretaciones concordaban con las enseñanzas de Aristóteles y Galeno (Needham, 1959).

Embriología en la Edad Media

El avance de la ciencia fue lento durante el período medieval y conocemos pocos puntos importantes de investigación embriológica durante esta época. El Corán o Quran (siglo vii), libro sagrado de los musulmanes, indica que los seres humanos se producen a partir de una mezcla de secreciones del varón y la mujer. Se citan varias referencias sobre la creación de un ser humano a partir de una nutfa (gota pequeña). También afirma que el organismo resultante se establece en la matriz como una semilla seis dias después de su comienzo También se hace referencia al aspecto similar a una sanguijuela del embrión inicial Posteriormente se comienta que el embrión se asemeja a una «sustancia masticada»

Constantino el Africano de Salerno (alrededor de 1020-1087) escribió un tratado conciso titulado De humana natura. Este autor proporcionó a Occidente un gran número de textos clásicos legibles en latín a través de numerosas traducciones de eruditos griegos, romanos y árabes. Constantino el Africano describió la composición y desarrollo secuencial del embrión en relación con los planetas y cada mes del embarazo, un concepto desconocido en la antiguedad. Los estudiosos medievales se desviaron en escasa medida de la teoría de Aristóteles, que afirmaba que el embrión procedía de la sangre menstrual y del semen. Debido a la falta de conocimientos, las ilustraciones del feto en el útero representaban con frecuencia a un lactante totalmente desarrollado jugueteando en el seno materno (Figura 1-3)

El Renacimiento

Leonardo da Vinci (1452-1519) realizó dibujos exactos de disecciones del útero en gestación con un feto (Figura 1-4) Este autor introdujo un enfoque cuantitativo en la embriología al realizar mediciones del crecimiento prenatal.

Se ha afirmado que la revolución embriológica comenzó con la publicación del libro de Harvey De Generatione

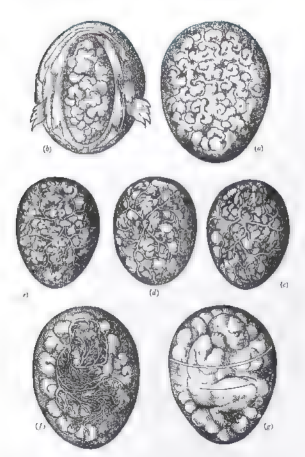


Figura 1 – 3. Ilustraciones de De Conceptu et Generatione Hominis (1554) de jacob Rueff, que muestra el desarrollo del feto a partir de un coáquilo de sangre y semen en el útero (tomado de Needham l' A History of Embriology Cambridge University Press, 1934; con permiso de Cambridge University Press, Inglaterra) Esta teoría se basaba en las enseñanzas de Aristóteles y perduró hasta finales del siglo xviii.

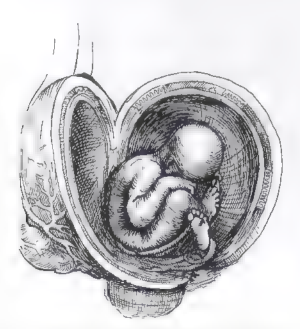
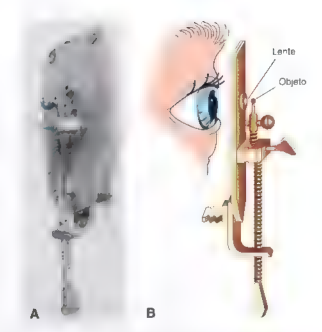


Figure 1 – 4. Reproducción de un dibujo de Leonardo da Vinc. realizado en el siglo xy y que muestra un feto en un útero seccionado y abierto.

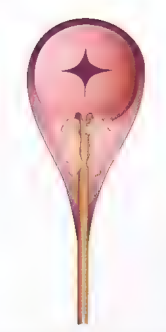


Pigura 1 – 5. A, Fotografía de un microscopio de Leeuwenhoek de 1673. B, Dibujo lateral que ilustra la utilización de este microscopio primitivo. El objeto se mantenía enfrente de la lente en el extremo de la varilla corta y se empleaba el sistema de rosca para ajustarlo bajo la lente.

Animalium en 1651. Harvey creía que, tras penetrar en la matriz o útero, la semilla masculma se transformaba en una sustancia similar a un huevo a partir de la cual se desarrollaba el embrión, William Harvey (1578-1657) recibió una fuerte influencia de uno de sus profesores en la Universidad de Padua, Fabricius de Aquapendente, un anatomista y embriólogo italiano que fue el primero en estudiar embriones de distintas especies animales. Harvey examinó embriones de pollo con lentes simples y realizó muchas observaciones nuevas. También estudio el desarrollo del corzo, sin embargo, al no poder observar etapas iniciales del desarrollo, concluyó que los embriones eran secretados por el útero. Girolamo Fabricius (1537-1619) escribió dos tratados de gran importancia sobre embriología entre ellos el titulado De Formato Foetu (El feto formado), que incluía abundantes ilustraciones de embriones y fetos en distintas etapas de su desarrollo

Los primeros microscopios eran sencillos, pero abrieron un nuevo y emocionante campo de observación. En 1672, Regnier de Graaf observó pequeñas cámaras en el útero de conejas y concluyó que no podían haber sido secretadas por el útero, afirmando que debían proceder de unos órganos que denominó ovanos. Sin duda las pequeñas cámaras descritas por de Graaf eran blastocistos (véase Figura 1-1) También describió folículos ováricos vesiculares que en ocasiones aún se llaman folículos de De Graaf en su honos.

Marcello Malpigio, al estudiar lo que creyó eran huevos de gallina sin fecundar en 1675, observó embriones tempranos. Como consecuencia de ello, pensó que el huevo contenía un pollo en miniatura. Un joven estudiante de Medicina de Leiden, Johan Ham van Arnheim, y su compatriota, Anton van Leeuwenhoek, utilizando un microscopio perfeccionado en 1677 (Figura 1-5) observaron por primera vez espermatozoides (Gr. sperma, semilla + zoon animal) humanos. No obstante, no comprendieron bien el



Figurn 1 - 6. Copia de un dibujo de un espermatozoide rea izado por Hartsoeker en el siglo xvii. Se pensaba que el ser humano diminuto de su interior aumentaba de tamaño cuando el espermatozoide penetraba en el óvulo. Otros embnólogos de esta época creían que el ovocito contenía un ser humano en miniatura que crecía cuando era estimulado por un espermatozo de.

papel del espermatozoide en la fecundación y creyeron que contenía un sér humano preformado en miniatura que aumentaba de tamaño al ser depositado en el aparato genital femenino (Figura 1-6).

Caspar Friedrich Wolff rechazó ambas versiones de la teoria de la preformación en 1759 después de observar el desarrollo de partes del embrión a partir de «glóbulos» (corpúsculos esféricos de pequeño tamaño) Este investigador examinó huevos sin incubar, pero no logró observar los embriones descritos por Malpigio. Propuso el cancepto de capa, según el cual la división de lo que ahora denominamos cigoto produce capas de células (conocidas actualmente como disco embrionario) a partir de las cuales se desarrolla el embrión. Sus ideas constituyeron los cimientos de la teoría de la epigenia, que afirma que el desarrollo es consecuencia del crecimiento y diferenciación de células especializadas. Estos importantes descubrimientos aparecieron por primera vez en la tesis doctoral de Wolff, Theoria Generationis. También observó masas embrionarias de tejido que participaban parcialmente en el desarrollo de los sistemas urinario y genital -cuerpos y conductos wolffianos- conocidos hoy como mesonefros y conductos mesonéfricos, respectivamente (véase Capítulo 13)

La controversia acerca de la preformación finalizó en 1775 cuando Lazaro Spallanzani demostró que tanto el óvulo como el espermatozoide son necesarios para comenzar el desarrollo de un nuevo individuo. A partir de sus experimentos, como la inseminación artificial en perros, concluyó que el espermatozoide constituía el agente fecundador que iniciaba los procesos de desarrollo. Heinrich Christian Pander descubrió las tres capas germinativas del embrión, que denominó blastodermo. Publicó este descubrimiento en su tesis doctoral en 1817.

Etienne Saint Hilaire y su hijo Isidore Saint Hilaire efectuaron los primeros estudios importantes sobre anoma-

lias del desarrollo en 1818. Llevaron a cabo experimentos que se diseñaron para producir anomalías congenitas en animales, iniciando lo que en la actualidad se conoce como ciencia de la teratología.

Karl Ernst Von Baer describió el ovocito en el folículo ovárico de una perra en 1827, unos 150 años después del descubrimiento del espermatozoide También observó cigotos en división en el tubo utenno y blastocistos en el útero Este autor aportó nuevos conocimientos acerca del origen de los tejidos y órganos a partir de las capas descritas anteriormente por Malpigio y Pander. Von Baer formuló dos conceptos embriológicos importantes las etapas correspondientes del desarrollo embrionario y que las características generales preceden a las específicas. Sus importantes y trascendentales aportaciones han hecho que se le conozca como el padre de la embriología moderna

Mattias Schleiden y Theodor Schwann lograron grandes adelantos en el campo de la embriología cuando formularon la teoría celular en 1839. Este concepto afirma que el cuerpo se compone de células y de productos celulares. La teoría celular pronto permitió determinar que el embrión se desarrolla a partir de una única célula el cigoto que sufre numerosas divisiones celulares a medida que se forman los tejidos y órganos del embrión.

Wilhelm His (1831-1904), un anatomista y embriólogo suizo, mejoró técnicas para la fijación, corte y tinción de tejidos, así como para reconstruir embriones. Su método de reconstrucción gráfica preparó el terreno para la actual producción de las imágenes de embriones tridimensionales, estereoscopicas y generadas por ordenador.

Inspirándose en el trabajo de His, **Franklin P. Mall** (1862-1917) comenzó a coleccionar embriones humanos para estudios científicos. La colección de Mall forma parte de la *Carnegie Collection* de embriones, que es conocida en todo el mundo En la actualidad se encuentra en el *National Museum of Health and Medicine* del *Armed Forces Institute of Pathology* en Washington, DC (EE UU)

Wilhelm Roux (1850-1924) inició estudios innovadores sobre la fisiología del desarrollo en anfibios, que Hans Spemann (1869-1941) continuó posteriormente. Spemann recibió el Premio Nobel en 1935 por su descubrimiento del fenómeno de la inducción primaria: cómo determina un tejido el destino de otro. Durante varias décadas los científicos han intentado aislar las sustancias que se transmiten de un tejido a otro y que originan la inducción.

Robert G. Edwards y Patrick Steptoe llevaron a cabo uno de los avances más revolucionarios en la historia de la reproducción humana: la técnica de fecundación in vitro Estos estudios originaron el nacimiento de Louise Brown en 1978, la primera «niña probeta». Desde entonces, casi un millón de parejas de todo el planeta que se consideraban infecundas han experimentado el milagro del nacimiento gracias a esta nueva técnica reproductiva

Genética y desarrollo humano

En 1859, Charles Darwin (1809-1882), biólogo y científico evolucionista británico, publicó su libro El origen de las especies, en el que destacaba la naturaleza hereditaria de la variabilidad en los miembros de una especie como un factor importante en la evolución. Gregor Mendel, un monje austriaco, desarrolló los principios de la herencia en 1865, pero los médicos y biólogos no comprendieron su importancia en el estudio del desarrollo de los mamíferos durante muchos años

Walter Flemming observó los cromosomas en 1878 y sugirió su posible función en la fecundación. En 1883, Eduard von Beneden observó que las células germinativas maduras tienen un numero menor de cromosomas. También describió algunas características de la meiosis, el proceso por el cual se reduce el número de cromosomas en las células germinativas.

En 1902, **Sutton** y **Boveri** describieron de forma independiente que el comportamiento de los cromosomas durante la formación y fecundación de las células germinativas concordaba con los principios de la herencia propuestos por Mendel. Ese mismo año, **Garrod** describió la alcaptonura como primer ejemplo de herencia mendeliana en el ser humano. Muchos genéticos consideran que Garrod es el padre de la genénca médica. En poco tiempo se reconoció que el cigoto contiene toda la información genética necesaria para dirigir el desarrollo de un nuevo ser vivo.

Felix von Winiwarter publicó la primera observación de cromosomas humanos en 1912 indicando que existian 47 cromosomas en las células del organismo. En 1923, Painter concluyó que el número correcto era 48, una conclusión que disfrutó de una amplia aceptación hasta 1956, año en que Joe Hin Tjio y Albert Levan refirieron que solamente habían encontrado 46 cromosomas en las células embrio-

narias.

James Watson y Francis Crick descifraron la estructura molecular del ADN en 1953 y en el año 2000 se secuenció el genoma humano. Se ha descifrado la naturaleza bioquímica de los genes de los 46 cromosomas humanos.

Los estudios cromosómicos se utilizaron pronto en medicina de diversas formas, como en el diagnóstico clínico, cartografiado cromosómico y diagnóstico prenatal. Cuando se hubo establecido de manera firme el patrón cromosómico normal, fue obvio que algunas personas con anomalías congénitas contaban con un número anómalo de cromosomas. La demostración realizada por Lejeune y colaboradores en 1959 acerca de la presencia de 47 cromosomas en lugar de los 46 habituales en las células de su organismo de los lactantes con mongolismo (actualmente conocido como sindrome de Down) inauguró una nueva era en la genética médica. Hoy en día se sabe que las anomalías cromosómicas constituyen un motivo importante de anomalías congénitas y de muerte embrionaria (véase Capítulo 8)

Biología molecular del desarrollo humano

Los rápidos adelantos en el campo de la biología molecular han permitido aplicar técnicas sofisticadas (p. ej., tecnologia del ADN recombinante, modelos quiméricos, ratones transgénicos y manipulación de células madre). Estas técnicas se utilizan en la actualidad de manera amplia en laboratorios de investigación para estudiar problemas tan diversos como la regulación génica de la morfogenia, la expresión temporal y regional de genes específicos y cómo se comprometen las células para formar las distintas partes del embrión. Por primera vez estamos comenzando a comprender cómo, cuándo y dónde se activan y expresan genes determinados en el embrión durante el desarrollo normal y anómalo. Se ha constatado que el ácido retinoico endógeno constituye una sustancia reguladora importante en el desarrollo embrionario Al parecer, actúa como activador transcripcional de genes específicos que están implicados en el patrón de desarrollo

El papel fundamental de los genes que contienen homeocajas (HOX) y otros factores moleculares para regu-

lar el desarrollo embrionario inicial está evolucionando rápidamente. En 1995 se otorgó el *Premio Nobel de Fisiologia y Medicina* a **Edward Lewis, Christiane Nüsslein-Volhard** y **Eric Wieschaus** por su descubrimiento de los genes que controlan el desarrollo embrionario. Sus hallazgos están permitiendo comprender las causas de aborto espontáneo y de anomalías congénitas.

En 1997 Ian Wilmut y colaboradores clonaron el primer mamífero, la oveja Dolly, por medio de la transferencia de núcleos de células somáticas. Desde entonces se han clonado con éxito otros animales (ratón, vaca y cerdo) a partir de células adultas diferenciadas cultivadas. El interés en la clonación de humanos ha generado una controversia notable, debido a sus implicaciones sociales, éticas y legales. Además, se teme que la clonación podría comportar el nacimiento de niños con anomalías congénitas y enfermedades graves.

Las células madre embrionarias humanas son células pluripotenciales capaces de transformarse en distintos tipos celulares. El aislamiento y cultivo de células madre embrionarias humanas parece prometedor para el desarrollo de terapias moleculares como resultado de la secuenciación del genoma humano

Términos descriptivos en embriología

En algunos casos se utilizan los equivalentes en castellano de las formas latinas estándar de los términos, por ejemplo, espermatozoide (spermatozoon) Los epónimos más comunes de uso clínico aparecen entre parêntesis, como trompa uterina (trompa de Falopio). En anatomía y embriología se emplean varios términos relacionados con la posición y la dirección, y se hace referencia a distintos planos corporales. Todas las descripciones del adulto se basan en la suposición que el cuerpo se encuentra erecto, con las extremidades superiores a los lados y las palmas hacia delante (Figura 1-7A) Esta posición se conoce como posición anatómica. Los términos anterior o ventral y posterior o dorsal se utilizan para describir el frente o la parte posterior del cuerpo o extremidades y las relaciones entre sí de las estructuras internas del organismo. Cuando se describen embriones se emplean los vocablos dorsal y ventral (Figura 1-7B) Se usan los términos superior e inferior para indicar los niveles relativos de las distintas estructuras (véase Figura 1-7A). En los embriones se emplean craneal y caudal para aludir a las relaciones con la cabeza y la cola respectivamente (Figura 1-7B). Las distancias desde la fuente o unión de la estructura se denominan proximal o distal. Por ejemplo, en la extremidad inferior la rodilla es proximal al tobillo y éste es distal a la rodilla

El plano mediano o medio es un plano vertical imaginario que atraviesa longitudinalmente el cuerpo. Las secciones medianas dividen al organismo en mitades derecha e izquierda (Figura 1-7C). Los términos lateral y medial se refieren a las estructuras que están más lejos o más cerca del plano medio del cuerpo. Un plano sagital es cualquier plano vertical que pasa a través del organismo en paralelo al plano mediano (véase Figura 1-7C). Los planos sagitales reciben su nombre de la sutura sagital del cráneo (véase Capítulo 15), a la cual son paralelos. Un plano transversal u horizontal se refiere a cualquier plano que se encuentre a ángulos rectos con respecto a los planos medianos y coronal (véase Figura 1-7D). Un plano frontal (coronal) es cual-

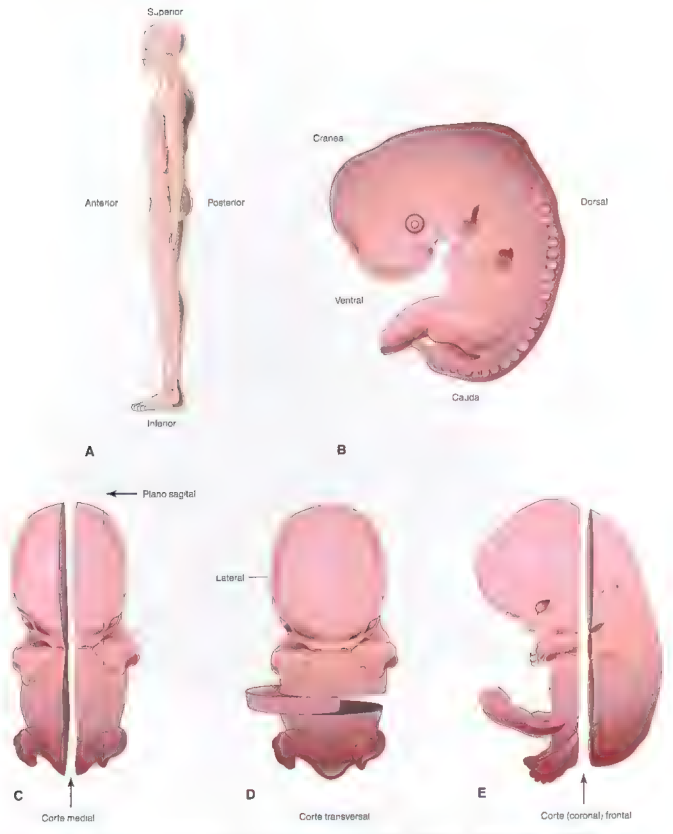


Figure 1 7 Dibulos que muestran los términos descriptivos de posición dirección y planos corporales. A, Vista lateral de un adulto en posición anatomica. B, Vista lateral de un embrión de cinco semanas. C y D, Vistas ventrales de embriones de seis semanas. E. Vista lateral de un embrion de siete semanas. Para describir su desarrollo es necesar o utilizar palabrias que indiquen la posición de una parte en relación con otra, o con el cuerpo en su tota idad. Por ejemplo, la columna vertebral (raquis) se desarrol a en la parte dorsal de lembrión (hueso de pecho) lo hace de forma ventral en la parte ventral del embrión.

quier plano vertical que corte el plano medio en ángulo recto (véase Figura 1-7E) y divida al cuerpo en partes antenor o ventral y posterior o dorsal

Problemas con orientación clinica

14

- ¿Cómo se llama el embrión humano al comienzo de su desarrollo? ¿Por qué es un término adecuado? ¿Se podría denominar producto de la concepción?
- 2 ¿En qué se diferencian los términos producto de la concepción y aborto?
- 3 ¿Qué secuencia de fenómenos sucede durante la pubertad? ¿Son idénticos en varones y en mujeres? ¿Cuáles son las edades respectivas de la presunta pubertad en varones y mujeres?
- 4. ¿En qué difieren embriología y teratología? ¿Se pueden aplicar esos estudios a la práctica clínica?

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografía y lecturas recomendadas

- Aldhous P. Can they rebuild us? Nature 410.622 2001
- Allen GE Inducers and "organizers": Hans Spemann and experimental embryology. Pubbl Sin Zool Napoli 15.229, 1993
- Alper J. Harnessing the power of stem cells Science 283 1432, 1999
- Biggers JD Arbitrary partitions of prenatal life. Hum Reprod 51, 1990
- Butler H, Juurlink BHJ An Atlas for Staging Mammahan and Chick Embryos Boca Raton, CRC Press, Inc, 1987
- Churchill FB. The rise of classical descriptive embryology. Dev. Biol (NY) 7:1, 1991
- Dunstan GR (ed) The Human Embryo Aristotle and the Arabic and European Traditions. Exeter, University of Exeter Press 1990.
- Futterman LG, Lemberg L. The mysteries of the human genome uncovered medicine changed forever Am J Crit Care 10:125, 2001
- Gasser R. Atlas of Human Embryos Hagerstown, Harper & Row, 1975
- Gilbert SF Developmental Biology 6th ed Sunderland, Sinauer Associates, 2000

- Green RM. The Human Embryo Research Debates Bwethucs in the Vortex of Controversy Oxford, Oxford University Press, 2001
- Hopwood N: Producing development. The anatomy of human embryos and the norms of Wilhelm His. Bull Hist Med 74 29 2000
- Horder TJ, Witkowski JA, Wylie CC (eds). A History of Embryology Cambridge, Cambridge University Press, 1986
- Jasny BR, Kennedy D (eds). The human genome. Science 291 1153, 2001
- Kohl F, von Baer KE. 1792-1876 Zum 200. Geburtstag des «Vaters der Embryologie» Disch Med Wochenschr 117 1976,
- Meyer AW: The Rise of Embryology California Stanford University Press 1939
- Moore KL: A scientist's interpretation of references to embryology in the Qur'an, JIMA 18 15 1986.
- Moore KL, Persaud TVN, Shiota K: Color Atlas of Clinical Embryology, 2nd ed Philadelphia, WB Saunders, 2000
- Murillo-Gonzalés J. Evolution of embryology a synthesis of classical, experimental, and molecular perspectives. Clin Anat 14,158, 2001
- Needham J: A History of Embryology, 2nd ed. Cambridge, Cambridge University Press 1959
- O Rahilly R. One hundred years of human embryology. In Kalter H (ed): Issues and Reviews in Teratology, vol 4 New York Plenum Press, 1988
- O'Rahilly R, Muller F: Developmental Stages in Human Embryos Washington, DC, Carnegie Institution of Washington, 1987
- Orkin SH, Morrison SJ Stem-cell competition. Nature 415.25, 2002
- Persaud TVN. A History of Anatomy The Post Vesalian Era Springfield Charles C Thomas, 1997
- Pinto-Correia C. The Ovary of Eve Egg and Sperm and Preformation Chicago, University of Chicago Press, 1997
- Shiota K: Development and intrauterine fate of normal and abnormal human conceptuses Cong Anomalies 31 67
- Slack J. Essential Developmental Biology Oxford, Blackwell Science 2001.
- Solter D, Gearhart J: Putting stem cells to work Science 283 468, 1999
- Streeter GL. Developmental horizons in human embryos Description of age group XI, 13 to 20 somites, and age group XII, 21 to 29 somites. Contrib Embryol Carnegie Inst 30 211 1942



El comienzo del desarrollo del ser humano: primera semana

Quien ve crecer las cosas desde el inicio tendrá la mejor visión de ellas

ARISTÓTELES, 384-322 a.C.

Gametogenia 🔳 16

Útero, trompas uterinas y ovarios ■ 22

Ciclos reproductores femeninos ■ 25

Transporte de

los gametos **2**9 Maduración de

los espermatozoides = 31

Viabilidad de los gam<mark>etos</mark>

31

Fecundación 🔳 31

Segmentación del cigoto 🗖 37

Formación del blastocisto = 37

Resumen de la primera

semana 🔳 40

Problemas con orient<mark>ación</mark> clínica **=** 41 La desarrollo humano comienza con la fecundación cuando un gameto masculino o espermatozoide se une con un gameto femenino u ovocito (óvulo) para formar una única célula: el cigoto. Esta célula totipotencial de gran especialización constituye el inicio de cada uno de nosotros como individuos únicos. El cigoto, visible a simple vista como una mota diminuta, contiene cromosomas y genes (unidades de información genética) que proceden de la madre y del padre. El cigoto unicelular se divide numerosas veces y se transforma progresivamente en un ser humano multicelular mediante división, migración, crecimiento y diferenciación celulares.

Aunque el desarrollo comienza con la fecundación, en la medicina clínica las etapas y duración del embarazo se calculan a partir del comienzo del último período menstrual normal o fecha de la última regla (FUR) de la madre, alrededor de 14 días antes de la concepción (véase Figura 1-1). A pesar de que se denomina edad de la gestación, este método estima en exceso la edad en unas dos semanas porque el embrión no ínicia su implantación en el útero hasta unos 20 días después del FUR. Sin embargo, la edad gestacional (menstrual) se utiliza ampliamente en la práctica clínica porque suele resultar sencillo determinar el comienzo de la FUR. Antes de describir el inicio del desarrollo, se revisarán la gametogenia y el sistema reproductor femenino.

Gametogenia

El espermatozoide y el ovocito, los gametos masculino y femeni no, son células sexuales muy especializadas. Contienen la mitad del número de cromosomas (número haploide) presente en las células somáticas (del cuerpo). El número de cromosomas se reduce durante la meiosis, un tipo especial de división que ocurre durante la gametogenia. Este proceso madurativo se denomina espermatogenia en varones y ovogenia en mujeres (Figura 2-1). La historia de la formación de los gametos masculinos y femeninos es diferente pero la secuencia es la misma. Lo que difiere entre ambos sexos es el momento en el que suceden los fenómenos durante la meiosis.

La gametogenia (formación de gametos) es el processo de formación y desarrollo de células generativas especializadas gametos (Gr., gamete, esposa; gametes, esposo). Este proceso, en el que participan los cromosomas y el citoplasma de los gametos, prepara a dichas células sexuales para la fecundación Durante la gametogenia se reduce a la mitad el número de cromosomas y se modifica la forma de las células. Un cromosoma se define por la presencia de un centrómero: la parte estrecha de un cromosoma. Con anterioridad a la replicación del ADN en la fase S del ciclo celular, los cromosomas existen como cromosomas de cromátida única. Una cromátida está formada por cadenas paralelas de ADN Después de dicha replicación, los cromosomas aparecen como cromosomas de cromátida doble

Meiosis

La meiosis es un tipo especial de división celular que conlleva dos divisiones celulares meióticas; tiene lugar únicamente en las células germinativas (Figura 2-2). Las células germinales diploides originan gametos haploides (espermatozoides y ovocitos)

La primera división meiótica es una división de reducción debido a que disminuye el número de cromosomas de diploide (Gr., doble) a haploide (Gr. sencillo) mediante la formación de pares de cromosomas homólogos en la profase y su separación en la anafase. Los cromosomas homólogos (uno de cada padre) se emparejan durante la profase y se segregan en la anafase, migrando un representante de cada par a cada polo del huso meiótico. Los cromosomas homólogos son pares de cromosomas y cada uno se hereda de cada progenitor. En esta fase son cromosomas de cromátida doble. Los cromosomas X e Y no son homólogos pero disponen de segmentos homólogos en los extremos de sus brazos cortos y sólo se aparean en dichas regiones. Al finalizar la primera división meiótica, cada nueva célula formada (espermatocito secundario u ovocito secundario) tiene un número cromosómico haploide (cromosomas de cromátida doble) es decir, la mitad del número de cromosomas de la célula progenitora (espermatocito primario u ovocito primario). Esta separación o disvunción de los cromosomas homólogos apareados es la base fisica de la segregación la separación de los genes alélicos durante la meiosis.

La segunda división meiótica se produce a continuación de la primera sin una interfase normal (es decir, sin una etapa intermedia de replicación del ADN). Cada cromosoma se divide y cada mitad, o cromátida, se acerca a un polo distinto; por consiguiente, el número haploide de cromosomas (23) se mantiene y cada célula hija formada cuenta con el número cromosómico haploide reducido, con un representante de cada par de cromosomas (en este momento un cromosoma de cromátida única) La segunda división meiótica es semejante a una mitosis normal, salvo que el número de cromosomas de la célula que sufre dicha división es haploide

Importancia de la meiosis

Meiosis

- Asegura la constancia del número de cromosomas de generación en generación mediante la reducción del número de diploide a haploide y la consiguiente producción de gametos haploides.
- Permite la distribución aleatoria de cromosomas maternos y paternos en los gametos
- Recoloca segmentos de cromosomas maternos y paternos a través del entrecruzamiento de segmentos cromosómicos, lo que mezcla los genes y produce la recombinación del material genético

- Cometogenia estémale :-

Las alteraciones de la meiosis durante la gametogenia, como la **no disyunción** (Figura 2-3) originan la formación de gametos con anomalías cromosómicas. Si participan en la fecundación, estos gametos con anomalías del número cromosómico producen un desarrollo anómalo, como el que tiene lugar en niños con síndrome de Down (véase Capítulo 8).

Espermatogenia

La espermatogenia es la secuencia de acontecimientos a través de los cuales las espermatogonias se transforman en espermatozoides maduros. Este proceso madurativo comienza en la pubertad (13 a 16 años) y continúa hasta edades avanzadas. El número de espermatogonias, que han estado latentes en los túbulos seminíferos de los

GAMETOGENIA NORMAL

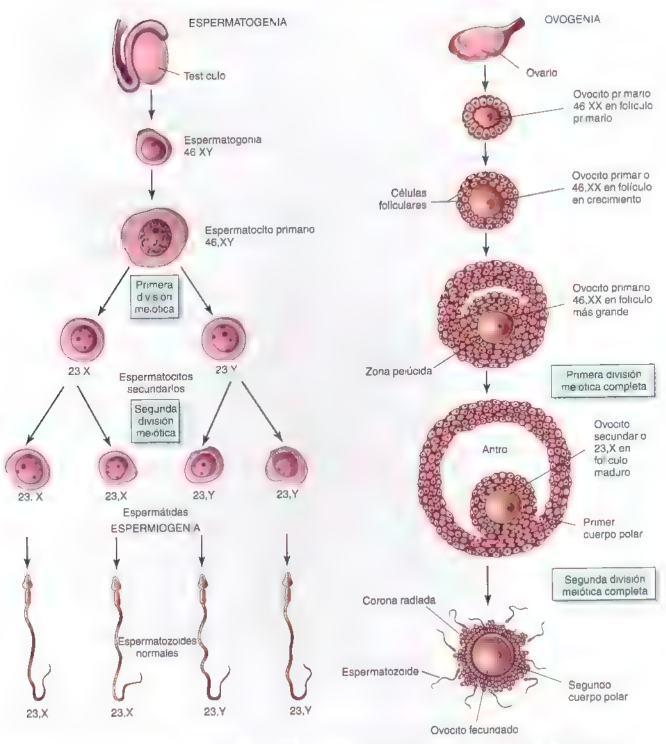
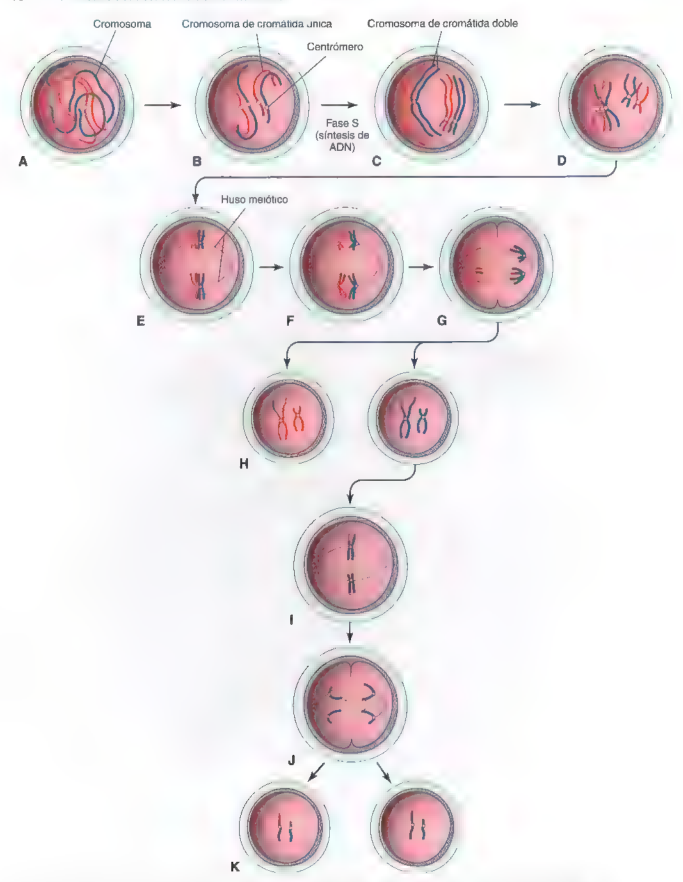


Figura 2 1 Cametogenia norma conversión de células germinales en gametos. Los dibujos comparan la espermatogen a y la ovogenia. Las ovogenias no aparecen en esta figura debido a que se diferencian en ovocitos primar os antes del nacimiento. En cada etapa se muestra el complemento cromosómico de las células germinales. La cifra designa el número total de cromosomas, incluyendo el(los) cromosoma(s) sexual(es), que se muestra tras la coma. Nota: 1) después de las dos divisiones melóticas, el número diploide de cromosomas, 46, se reduce al número hapionde 23 2) a partir de un espermatocito primario se forman cuatro espermatozoides, mientras que la maduración de un ovocito primar o origina solamente un ovocito maduro, 3) el citoplasma se conserva durante la ovogenia para formar una gran célula, el ovocito maduro. Los cuerpos polares son células no funcionales de pequeño tamaño que finalmente degeneran



L'igrent 2 – 2. Diagrama de la meiosis. Se muestran dos pares de cromosomas. A a D, Etapas de la profase de la primera división meiótica Los cromosomas homologos se acercan entre sí y forman parejas; cada miembro de par está formado por dos cromátidas. Observe e entrecruzamiento único entre un par de cromosomas que comporta el intercambio de segmentos de cromátidas. E, Metafase. Los dos componentes de cada par se onentan en el huso meiótico. F, Anafase. G, Te ofase. Los cromosomas migran a polos opuestos. H, Distribución de los cromosomas de los padres al final de la primera división meiótica. La K, Segunda división meiótica. Es semejante a la mitosis excepto que las células son haploides.

GAMETOGENIA ANÓMALA

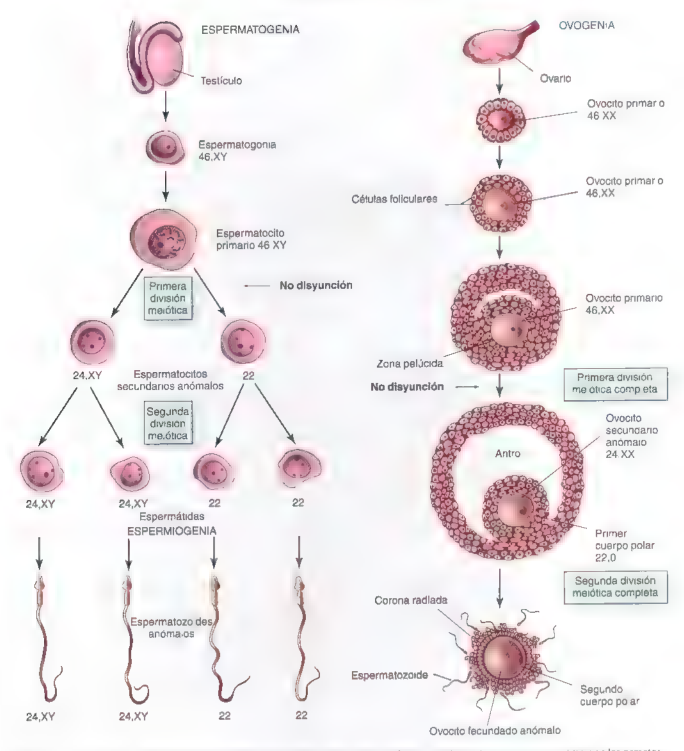


Figura 2 - 3 Gametogenia anomala. Los dibujos muestran como la no disyunción produce una distribución cromosomica anóma a en los gametos. A pesar de que se presenta la no disyunción de los cromosomas sexuales, puede ocurrir una deficiencia similar en los autosomas. Cuando la no disyunción se produce durante la primera división melótica de la espermatogenía, un espermatocito secundario contiene. 22 autosomas más un cromosoma X o Y, y el otro dispone de 22 autosomas y ningún cromosoma sexua. Del mismo modo, la no disyunción durante la ovogenia puede dar lugar a un ovocito con 22 autosomas y dos cromosomas X (como se muestra) o uno con 22 autosomas y ningún cromosoma sexua.

testículos desde la etapa fetal, comienza a aumentar en la pubertad. Después de varias divisiones mitóticas, las espermatogonias crecen y sufren cambios que las transforman en **espermatocitos primarios**, las células germinales de mayor tamaño de los túbulos seminiferos. Cada espermatocito primario sufre posteriormente una división de reducción -la primera división meiótica- para formar dos espermatocitos secundarios haploides, cuyo tamaño es, 20

Flgura 2 - 4. Dibutos de la espermiogenia, última fase de la espermatogenia. Durante este proceso, la espermátida redondeada se transforma en un espermatozo de alargado. Obsérvese la pérd da de citoplasma, desarrolio de la cola y formación del acrosoma. Este orgánulo, derivado de la región de Golgi de la espermátida, contiene enzimas que son liberadas al comienzo de la fecundación y colaboran en la penetración de la corona radiada y la zona pelúcida que rodean a ovocito secundario por el espermatozoide. Las mitocondrias se organizan extremo con extremo en forma de hélice compacta, formando una vaina mitocondria, tipo collar. Obsérvese que el citoplasma residual se e imina durante la espermiogenia.

aproximadamente la mitad del de los espermatocitos primarios. A continuación, los espermatocitos secundarios sufren una segunda división meiótica para dar lugar a cuatro espermátidas haploides que tienen casi la mitad del tamaño de los espermatocitos secundarios. Las espermátidas se transforman gradualmente en cuatro espermatozoides maduros mediante un proceso conocido como espermiogenia (Figura 2-4). Todo el proceso de la espermatogenia, que incluye la espermiogenia, requiere alrededor de dos meses. Cuando la espermiogenia ha finalizado, los espermatozoides penetran en la luz de los túbulos seminíferos.

Vaina mitocondria

Las **células de Sertoli** que recubren dichos tríbulos apoyan y nutren a las células germinales y es posible que participen en la regulación de la espermatogenia. Los espermatozoides se transportan de manera pasiva desde los túbulos seminiferos hasta el *epididimo* (conectado a los testículos), en los que se almacenan y alcanzan la madurez funcional. El epididimo es el conducto enrollado situado en el borde posterior del testículo (véase Figura 2-14). Continúa con el *conducto deferente*, que transporta a los espermatozoides a la uretra.

El espermatozoide maduro es una célula de gran movilidad que nada libremente y que está formado por una cabeza y una cola (Figura 2-5A) El cuello del espermatozoide es la zona de unión entre ambas. La cabeza del espermatozoide representa la mayor parte de su volumen y contiene el núcleo haploide. Los dos tercios anteriores del núcleo están cubiertos por el acrosoma, un orgánulo en forma de caperuza que contiene diversas enzimas importantes durante la fecundación. Cuando se liberan, las enzimas facilitan la penetración del espermatozoide en la corona radiada y la zona pelúcida durante la fecundación. La cola del espermatozoide está compuesta por tres segmentos: intermedio principal y final (Figura 2-5A). La cola es responsable de la movilidad del espermatozoide que le permite desplazarse hasta el sitio de fecundación. La zona intermedia de la cola contiene mitocondrias, que aportan la adenosina trifosfato (ATP) necesaria para la actividad.

En la espermatogenia están implicados numerosos genes y factores moleculares. Por ejemplo, algunos estudios recientes indican que varias proteínas de la familia *Bcl-2* participan en la maduración de las células germinales, así

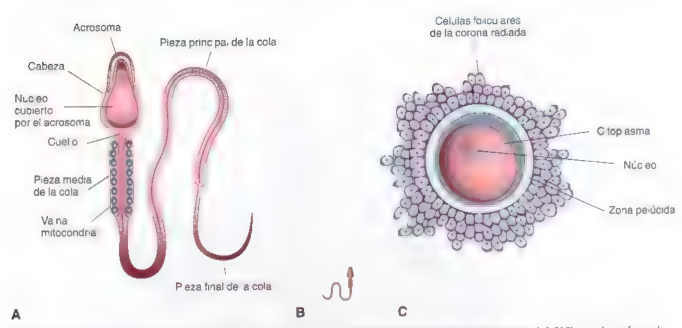
como en su supervivencia en las distintas fases. El cromosoma Y es esencial para la espermatogenia normal, ya que las microdeleciones comportan una espermatogenia defectuosa e infertilidad

Ovogenia

La ovogenia es la secuencia de acontecimientos por medio de los cuales las **ovogonias** se transforman en **ovocitos maduros.** Este proceso de maduración se inicia antes del nacimiento finaliza después de la pubertad (12 a 15 años) y continúa hasta la *menopausia*, que es la interrupción permanente de la menstruación (sangrado asociado a los ciclos menstruales)

Maduración prenatal de los ovocitos. Durante la vida fetal inicial, las ovogomas proliferan por divisiones mitóticas. El tamaño de dichas ovogonias aumenta para formar ovocitos primarios antes del nacimiento por este motivo, no se muestran ovogonias en las Figuras 2-1 y 2-3. A medida que se forma un ovocito primario, es rodeado por células del tejido conjuntivo que forman una monocapa de células epiteliales foliculares aplanadas. El ovocito primario rodeado por esta capa de células constituye un foliculo primordial (véase Figura 2-8A). Mientras el ovocito primario aumenta de tamaño durante la pubertad, las células epiteliales adquieren forma de cubo y, posteriormente, cilíndrica constituyendo un folículo primario (véase Figura 2-1). El ovocito primario es rodeado rápidamente por una cubierta de material glicoproteico acelular amorfo la zona pelúcida (véase Figura 2-8B). El estudio mediante microscopia electrónica de la superficie de esta zona revela un aspecto de tipo malla regular con perforaciones complicadas similares a las que presenta un queso suizo. Cuando el folículo primario cuenta con más de una capa de células foliculares se denomina foliculo secundario.

Los ovocitos primarios comienzan la primera división meiótica antes del nacimiento, pero la profase no finaliza hasta la adolescencia (entre 11 y 19 años de edad). Se cree que las células foliculares que rodean al ovocito primario secretan una sustancia, el inhibidor de la maduración del ovocito (IMO) que mantiene detenido el proceso meiótico.



Ligiora 2 - 5. Gametos masculino y femenino. A, Dibujo que muestra las partes principales del espermatozo de humano (x1.250). La cabeza, formada fundamentalmente por el nucleo, está cubierta en parte por el acrosoma semejante a una caperuza, un orgánio o que contiene enzimas. La cola de espermatozo de se compone de tres regiones las plezas media, principal y terminal. B. Espermatozo de dibujado casi la la misma esca a que el ovocito. C. Dibujo de un ovocito secundario humano (x200) rodeado de la zona pelúcida y la corona radiada.

Maduración posnatal de los ovocitos. Al inicio de la pubertad, habitualmente un folículo madura cada mes y se produce la ovulación, excepto cuando se utilizan anticonceptivos orales. La prolongada duración de la primera división meiótica (hasta 45 años) podría explicar en parte la frecuencia relativamente alta de errores meióticos, como la no disyunción (falta de separación de las cromátidas apareadas) que suceden al aumentar la edad de la madre. Los ovocitos primarios en profase I interrumpida (dictiotena) son susceptibles frente a agentes ambientales como la radiación

Después del nacimiento no se forman ovocitos primarios en las mujeres, a diferencia de la producción continua de espermatocitos primarios en varones. Los ovocitos primarios se mantienen en estado de latencia en los folículos ováricos hasta la pubertad. A medida que madura el folículo, el tamano del ovocito primario aumenta y, poco después de la ovulación, termina la primera división meiótica. Sin embargo, al contrario de lo que sucede en la etapa correspondiente de la espermatogenia, la división del citoplasma es desigual. El ovocito secundario recibe la mayor parte del citoplasma (véase Figura 2-1) y el primer cuerpo polar no recibe prácticamente nada de éste. Este cuerpo polar es una célula pequeña y no funcional que degenera rápidamente. Durante la ovulación, el núcleo del ovocito secundario comienza la segunda división meiótica, pero avanza solamente hasta la metafase, momento en que se interrumpe la división. Si un espermatozoide penetra en el ovocito secundario, concluye la segunda división meiótica y la mayor parte del citopiasma es retenido de nuevo por una célula, el ovocito fecundado (véase Figura 2-1). La otra célula, el segundo cuerpo polar, otra célula no funcional, degenera pronto. La maduración del ovocito se completa en cuanto el cuerpo polar se elimina.

Existen unos dos millones de ovocitos primarios en los ovarios de una mujer recién nacida, pero muchos involucionan durante la infancia, de forma que al llegar la adolescencia no existen más de 40.000. De ellos únicamente alrededor de 400 se convierten en ovocitos secundarios y son expulsa dos en la ovulación durante el período reproductor. Pocos de estos ovocitos, si acaso alguno, llegan a madurar. El número de ovocitos que ovulan se reduce enormemente en mujeres que toman anticonceptivos orales debido a que las hormonas que contienen evitan la ovulación

Comparación de los gametos

El espermatozoide y el ovocito secundario difieren en varios aspectos debido a su adaptación para las funciones especiales que desempeñan en la reproducción. El ovocito es una célula de gran tamaño en comparación con el espermatozoide y carece de movilidad (Figura 2-5), mientras que el espermatozoide de tamaño microscópico es muy móvil. El ovocito está rodeado de la zona pelúcida y una capa de células foliculares: la corona radiada (Figura 2-5C). También dispone de un abundante citoplasma con gránulos vitelinos, que pueden nutrir al cigoto en división durante la primera semana del desarrollo. El espermatozoide se parece poco a un ovocito como consecuencia de su escaso citoplasma y la especialización para la movilidad.

Con relación a la constitución cromosómica sexual, existen dos tipos de espermatozoide normal: 23,X y 23,Y, mientras que sólo existe un tipo de ovocito normal. 23 X (véase Figura 2-1). En las descripciones e ilustraciones los números 23 y 46 indican el número total de cromosomas en el complemento, incluyendo los cromosomas sexuales. Por ejemplo, el número 23 aparece seguido de una coma y una X o una Y para indicar la constitución cromosómica sexual es decir, 23 X indica que existen 23 cromosomas en el complemento, formado por 22 autosomas y 1 cromosoma sexual (una X en este caso). La diferencia en el complemento cromosómico sexual de los espermatozoides constituye el fundamento de la determinación sexual primaria

Chamber antenelos

Se sue e considerar que la edad ideal de la madre para la reproducción se sitúa entre los 18 y los 35 años de edad. La probab lidad de anomalías cromosómicas en el embrión aumenta después de los 35 años en mujeres. En madres de mayor edad, existe un riesgo apreciable de síndrome de Down o de alguna otra forma de trisomía en el niño (véase Capítulo 8). La probabilidad de una mutación génica (cambio en el ADN) nueva también se incrementa al hacerlo la edad. Cuando mayor sea la edad de los padres en el momento de la concepción, mayor será a probabil dad de que contengan mutaciones acumuladas que podría heredar er embrión. Esta relación con la edad se ha demostrado de forma continua en padres con niños con mutaciones nuevas, como la que produce la acondroplasia. Dicha refación no se mantiene en todas las mutaciones dominantes y carece de importancia en mujeres de mayor edad.

Durante la meiosis, en ocasiones los cromosomas homólogos no se separan ni migran a los polos opuestos de la célula germinal. Como consecuencia de este fallo de la división celular meiótica -no disyunción- algunos gametos cuentan con 24 cromosomas y otros solamente con 22 (véase Figura 2-3). Si un gameto con 24 cromosomas se une con otro normal con 23 cromosomas durante la fecundación, se forma un cigoto con 47 cromosomas (véase Figura 8-1). Esta situación se conoce como trisomía debido a la presencia de tres representantes de un cromosoma concreto, en lugar de los dos habituales. En el caso que un gameto con 22 cromosomas se una a un gameto normal, se producirá un cigoto con 45 cromosomas. Esta alteración se denomina monosomía, ya que sólo está presente un representante de un par de cromosomas determinado. Se remite al lector al Capítulo 8 para una descripción de los trastornos clínicos asociados a las alteraciones numéricas de los cromosomas.

Hasta el 10% de los espermatozoides en una eyaculación son anómalos macroscópicamente (p. ej., con dos cabezas), pero se cree en general que estos espermatozoides anómalos no fecundan ovocitos como consecuencia de su falta de movilidad normal. La mayoría de los espermatozoide anómalos desde el punto de vista morfológico no son capaces de atravesar el moco del canal cervical. La medición de la progresión anterógrada es una valoración subjetiva de la calidad del movimiento de los espermatozoides. Se ha referido que los rayos X, las reacciones alérgicas graves y ciertos agentes antiespermatogénicos aumentan la proporción de espermatozoides con forma anómala. Salvo que su número supere el 20%, se cree que dichos espermatozoides no afectan a la fertilidad.

Aunque algunos ovocitos tienen dos o tres núcleos, mueren antes de alcanzar la madurez. Del mismo modo, algunos folículos ováricos contienen dos o más ovocitos, pero se trata de un fenómeno poco frecuente. A pesar de que los folículos compuestos podrían originar partos múltipies, se piensa que la mayoría de ellos no llega a madurar ni expulsa los ovocitos durante la ovulación.

Útero, trompas uterinas y ovarios

Se ofrece una breve descripción de la estructura del útero, trompas uterinas (trompas de Falopio) y ovarios como base para comprender los ciclos reproductores y de implantación del blastocisto.

Útero

El útero (L., matriz) es un órgano muscular en forma de pera y con una pared gruesa cuyo tamaño es variable. La longitud del útero es de 7 a 8 cm de promedio su anchura es de 5 a 7 cm y el grosor de su parte superior de 2 a 3 cm El útero está formado por dos partes principales (Figura 2-6A)

- cuerpo, los dos tercios superiores expandidos
- cuello, el tercio inferior cilindrico

El cuerpo del útero se estrecha desde el fondo (la parte superior redondeada del cuerpo) hasta el istmo, la región estrecha de 1 cm de largo situada entre el cuerpo y el cuello (L., cervix, cuello). El cuello del útero es su extremo vaginal ahusado de forma casi cilindrica. La luz del cuello, el canal cervical, dispone de un orificio estrecho en cada extremo. El orificio interno se comunica con la cavidad del cuerpo uterino y el orificio externo lo hace con la vagina. Las paredes del cuerpo del útero están formadas por tres capas (véase Figura 2-6B).

- perimetrio, la capa externa delgada
- miometrio, la capa de músculo liso grueso
- endometrio la capa interna delgada

El **perimetrio** es una capa peritoneal unida fuertemente al miometrio En el punto máximo de su desarrollo, el **endometrio** cuenta con un grosor de 4 a 5 mm. Durante la fase luteínica (secretora) del ciclo menstrual se pueden distinguir tres capas de endometrio a nivel microscópico (véase Figura 2-6C):

- capa compacta delgada formada por tejido conjuntivo densamente empaquetado alrededor de los cuellos de las glándulas uterinas
- capa esponjosa delgada compuesta de tejido conjuntivo edematoso que contiene los cuerpos tortuosos y dilatados de dichas glándulas
- capa basal con los extremos ciegos de esas glándulas

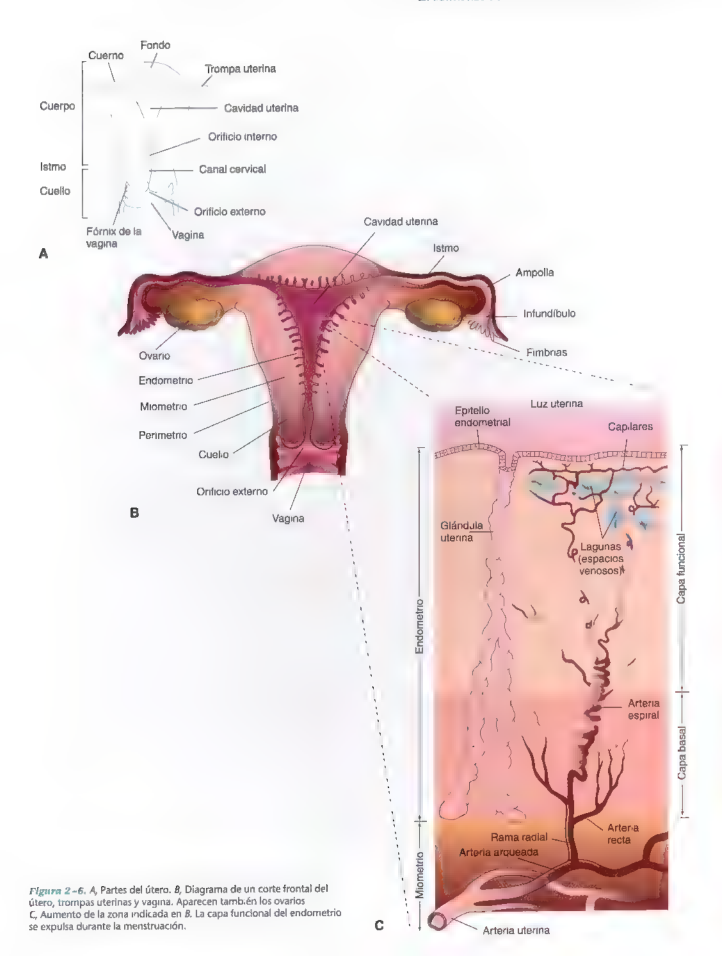
La capa basal del endometrio dispone de su propia irrigación sanguínea y no se desprende durante la menstruación. Las capas compacta y esponjosa, conocidas en conjunto como capa funcional, se desintegran y eliminan durante la menstruación y después del parto (nacimiento del niño).

Trompas uterinas

Las trompas uterinas, que miden entre 10 y 12 cm de longitud y 1 cm de diámetro, se extienden hacia los lados desde los cuernos (L. cornua) del útero (véase Figura 2-6A). Estas trompas llevan los ovocitos desde los ovarios, así como los espermatozoides que penetran en el útero hacia el sitio de fecundación en la ampolla de la trompa uterina (véase Figura 2-6B). La trompa uterina también conduce al cigoto hacia la cavidad uterina. El extremo proximal de cada trompa se abre en el cuerno del útero, mientras que el extremo distal lo hace en la cavidad peritoneal. Con fines descriptivos, la trompa uterina se divide en cuatro partes. infundíbulo, ampolla, istmo y parte uterina

Ovarios

Los ovarios son glándulas reproductoras con forma de almendra que se encuentran en la proximidad de las paredes pélvicas laterales a cada lado del útero (véase Figura 2-6B). Los ovarios producen estrógeno y progesterona,



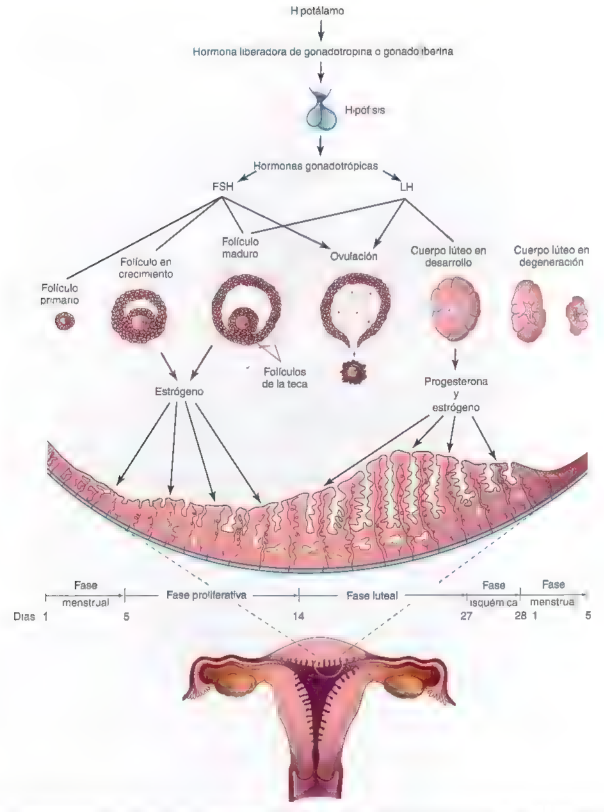


Figura 2 - Esquema que lustra las interrelaciones entre el hipotálamo, la hipófisis, los ovarios y el endometrio. Se muestran un ciclo menstrual completo y el comienzo de otro. Las hormonas gonadotropinas (FSH y LH) inducen los cambios en los ovarios, el ciclo ovár col Las hormonas ovaricas (estrógenos y progesterona) promueven modificaciones ciclicas de la estructura y función del endometrio el ciclo menstrual. Por tanto, la actividad cíclica del ovario está intimamente relacionada con los cambios utenhos. Los ciclos ovár cos se encuentran balo el control endocrino ritmico de la hipófisis, que a su vez es regulada por la hormona liberadora de gonadotropina o gonadol berina (GnRH) producida por células neurosecretoras de hipotálamo.

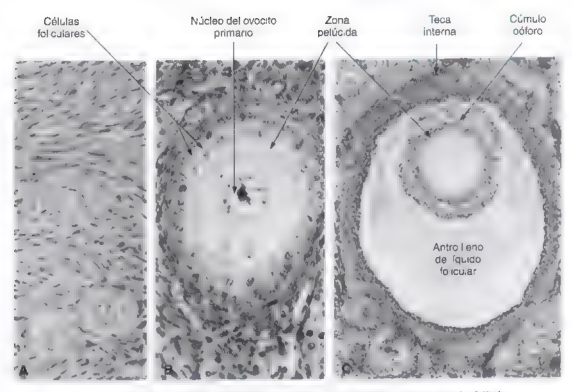


Figura 2 - 8. Microfotografía de cortes de ovarios adultos humanos. A, Corteza ovárica que muestra dos folículos primordia es que contiene un ovocito primar os (x250). B, Foliculo en crecimiento que contiene un ovocito primar o rodeado de la zona pelúcida y una capa estratificada de células foliculares (x250). C, Folículo casi maduro con un antro de gran tamaño. El ovocito, incluido en el cúmulo oóforo, no tiene núcleo debido a que se ha cortado de forma tangencial (x100) (Tomado de Lesson CR, Leeson TS: Histology, 3.º ed. Filadelfia, WB Saunders, 1976.)

hormonas responsables del desarrollo de las características sexuales secundarias y de la regulación del embarazo. Asimismo, los ovarios se encargan de producir y mantener los ovocitos.

Ciclos reproductores femeninos

Las mujeres tienen ciclos mensuales reproductores (ciclos sexuales) en los que participan el hipotálamo del cerebro, hipófisis (L. hypophysis) ovarios, útero, trompas uterinas, vagina y glándulas mamarias (Figura 2-7) y que comienzan en la pubertad y normalmente continúan durante los años reproductores. Estos ciclos mensuales preparan al sistema reproductor para el embarazo

Las células neurosecretoras del hipotálamo segregan una hormona liberadora de gonadotropina o gonadoliberina (GnRH) que es transportada por el sistema porta hipofisario hasta el lóbulo anterior de la hipófisis. La GnRH estimula la liberación de dos hormonas producidas por esta glándula que actúan sobre los ovarios.

- La hormona estimuladora de folículos o folitropina (FSH) estimula el desarrollo de los folículos ováricos y la producción de estrógeno por las células foliculares.
- La hormona luteinizante o lutropina (LH) actúa como desencadenante de la ovulación (liberación del ovocito secundario) y estimula la producción de progesterona por las células foliculares y del cuerpo lúteo.

Dichas hormonas inducen también el crecimiento endometrial

Ciclo ovárico

Las hormonas FSH y LH producen cambios cíclicos en los ovarios el ciclo ovárico (véase Figura 2-7)-, desarrollo de los folículos, ovulación y formación del cuerpo lúteo. Durante cada ciclo, la FSH promueve la transformación de varios folículos primordiales en folículos primarios (Figuras 2-8A y 2-10A); sin embargo, tan sólo uno de ellos se convierte generalmente en un folículo maduro, se rompe a través de la superficie del ovario y expulsa a su ovocito (véase Figura 2-11) Por tanto, cada mes degeneran entre 4 y 11 folículos.

Desarrollo folicular

El desarrollo de un folículo ovárico (Figuras 2-8 a 2-10) se caracteriza por.

- crecimiento y diferenciación del ovocito primario
- proliferación de células foliculares
- formación de zona pelúcida
- desarrollo de la teca folicular (Gr. theke, caja)

A medida que el folículo primario aumenta de tamaño, el tejido conjuntivo adyacente se organiza para formar una cápsula, la teca folicular (véase Figura 2-7). La teca se diferencia enseguida en dos capas, una capa interna vascular y glandular, la teca interna, y una capa semejante a una cápsula, la teca externa. Se cree que las células de la teca producen un factor angiogénico promotor del crecimiento de vasos sanguíneos en la teca interna (véase Figura 2-8C) que aportan apoyo nutricional al desarrollo folicular. Las células foliculares se dividen de forma activa para producir una capa

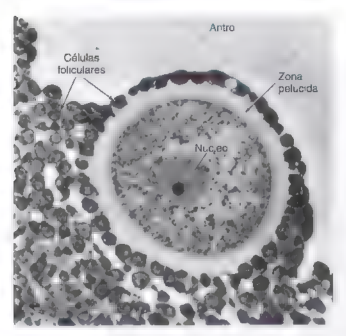


Figura 2 – 9. Microfotografía de un ovocito primario humano en un folículo secundano rodeado por la zona pelúcida y células foliculares. El montículo de tejido, el cúmulo oóforo, se proyecta hacia el antro. (Tomado de Bloom W, Fawcet DW: A Textbook of Histology, 10.º ed Filadelfia, WB Saunders, 1975. Cortesía de L. Zamboni.)

estratificada alrededor del ovocito (véase Figura 2-8B) El folículo ovárico pronto adquiere forma ovalada y el ovocito se sitúa en posición excéntrica. Posteriormente aparecen espacios llenos de líquido alrededor de las células foliculares, que se unen para formar una única cavidad de gran tamaño, el antro, que contiene líquido folicular (véanse Figuras 2-8C, 2-9 y 2-10B). Después de la formación del antro, el folículo ovárico se denomina foliculo secundario o vesicular

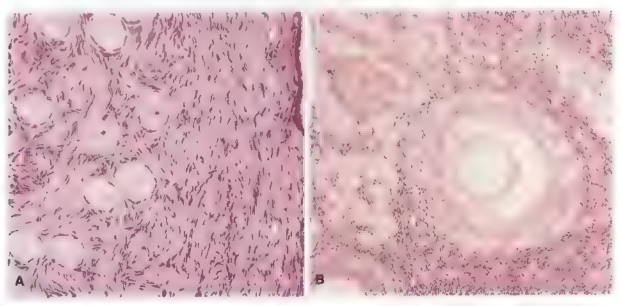
El ovocito primario es desplazado a un lado del folículo, donde se rodea de un montículo de células foliculares, el **cúmulo oóforo**, que se proyecta hacia el antro (véanse Figuras 2-8 y 2-9) El tamaño del folículo sigue creciendo hasta alcanzar la madurez y produce un abultamiento en la superficie del ovario (Figura 2-11A).

La hormona FSH induce el desarrollo micial de los folículos ováricos, pero las etapas finales de maduración requieren también LH Los folículos en crecimiento producen estrógeno, una hormona que regula el desarrollo y función de los órganos reproductores. La teca interna vascular genera líquido folicular y cierta cantidad de estrógeno. Sus células también secretan andrógenos que entran en las células foliculares (véase Figura 2-10), donde se convierten en estrógenos. Asimismo, grupos muy diseminados de células secretoras estromales, conocidas en conjunto como glándula intersticial del ovario, producen estrógenos.

Ovulación

Aproximadamente hacia la mitad del ciclo (alrededor de 14 días en un ciclo menstrual de 28), el folículo ovárico, repentino, bajo la influencia de FSH y LH sufre un brote de crecimiento que produce un abultamiento quístico en la superficie del ovario. En este abultamiento pronto aparece una pequeña mancha avascular, el estigma (véase Figura 2-11A). Antes de la ovulación, el ovocito secundario y algunas células del cúmulo oóforo se desprenden del interior del folículo distendido (Figura 2-11B).

El aumento de la producción de LH desencadena la ovula ción (Figura 2-12), que suele producirse entre 12 y 24 horas después del pico de concentración sérica de LH. El aumento súbito de LH, estimulado por la elevada concentración de estrógenos en sangre, parece comportar el abultamiento del estigma, que forma una vesícula (véase Figura 2-11A) y se rompe a continuación, expulsando el ovocito secundario con el líquido folicular (Figura 2-11B a D). La expulsión del ovocito es consecuencia de la presión intrafolicular y, posiblemente, la contracción del músculo liso de la teca externa debido a la estimulación por prostaglandinas. La digestión enzimática de la pared folicular parece constituir uno de los



I igura 2 - 10 M crofotografía de la corteza ovár ca. A, Son visibles varios folículos primordia es (x270). Obsérvese que los ovocitos primarios están rodeados de cé ulas foiculares. B, Folículo ovárico secundario. El ovocito esta rodeado de cé ulas de la granulosa del cumulo ovoforo (x132). (Tomado de Gartner LP, Hiatt, Jt.. Color Textbook of Histology, 2.ª ed. Fradelha. WB Saunders, 2001.)

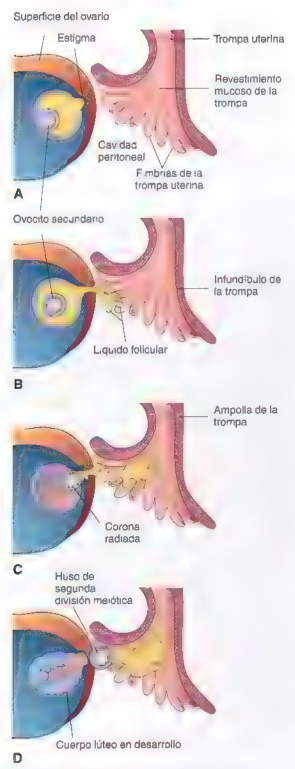
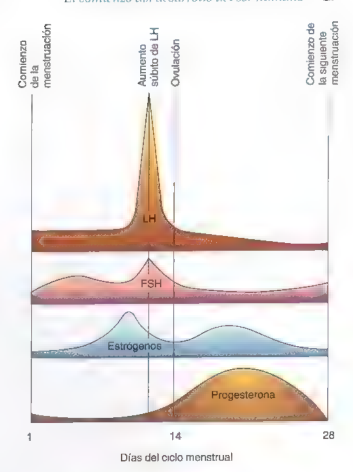


Figura 2 – 11. Diagramas que muestran la ovuiación. Cuando se rompe el estigma, el ovocito secundario es expulsado del folículo ovárico con el líquido folicular. Tras la ovulación, la pared del folículo se colapsa y pliega. El folículo se transforma en una estructura glandular, el cuerpo lúteo

principales mecanismos que origina la ovulación. El ovocito expulsado está recubierto por la zona pelúcida y una o más capas de células foliculares, organizadas en forma radial como la corona radiada (véase Figura 2-11C), constituyen-



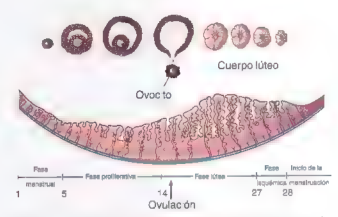


Figura 2 – 12. Diagrama que muestra las concentraciones en sangre de varias hormonas durante el ciclo menstrual. La FSH estimula el desarrollo de los folículos ováricos, así como la producción de estrógenos por los mismos. Las concentraciones de estrógenos alcanzan un máximo inmediatamente antes del aumento súbtro de LH. La ovulación suele ocurrir entre 24 y 36 horas después de este incremento. Si no se produce fecundación, las concentraciones séricas de estrógenos y de progesterona circulantes disminuyen. Esta reducción hormonal hace que el endometrio involucione y que la menstruación se inicie de nuevo.

do de este modo el complejo ovocito-cúmulo. Al parecer, el aumento de LH también induce la reanudación de la primera división meiotica del ovocito primario. Por consiguiente los folículos ováricos maduros contienen ovocitos secundarios (véase Figura 2-11A y B). La zona pelúcida (véase Figura 2-9) está formada por tres glicoproteinas (ZPA, ZPB,

28

ZPC), que habitualmente constituyen una red de filamentos con numerosos poros. La unión del espermatozoide a la zona pelúcida (interacciones espermatozoide-ovocito) es un acontecimiento complejo y fundamental durante la fecundación

† Dolor periovalatoria 🦠

Durante la ovulacion, algunas mujeres presentan dolor abdominal de intens dad variable conocido como dolor periovulatorio o mittelschmerz (Ger. mittel, mitad + schmerz, dolor). En estos casos, la ovulación causa una hemorragia hacia la cavidad peritoneal, que origina un dolor repentino constante en la parte inferolateral del abdomen. Se puede utilizar el mittelschmerz como síntoma de la ovulación, pero existen otros mejores, como la temperatura corporal basal, que experimenta una ligera disminución seguida de una elevación mantenida tras la ovulación.

America do -

A gunas mujeres no ovulan (interrupción de la ovulación: anovulación) debido a la liberación inadecuada de gonadotropinas; como consecuencia de ello, no pueden quedarse embarazadas de la forma habitual. En algunas de estas mujeres, es posible inducir la ovulación mediante la administración de gonadotropinas o un agente ovulatorio como el citrato de clomifeno. Este fármaco estimula la liberación de gonadotropinas h pofisarias (FSH y LH), lo que origina la maduración de varios folículos ováricos y ovulaciones múltiples. La incidencia de embarazos múltiples aumenta hasta 10 veces cuando se induce a ovulación Al parecer, en estos casos no está presente el refinado control de la producción de FSH, lo que comporta embarazos múltiples y abortos espontáneos ya que no resulta posible la supervivencia de más de siete embriones

Cuerpo lúteo o cuerpo amarillo

Poco después de la ovulación, las paredes del folículo ovárico y de los folículos de la teca ceden y forman phegues (véase Figura 2-11D). Por influencia de LH se transforman en estructuras glandulares, el cuerpo lúteo o cuerpo amarillo, que secretan progesterona y cierta cantidad de estrógenos. Dichas hormonas, en especial la progesterona, originan la secreción por parte de las glándulas endometriales y preparan al endometrio para la implantación del blastocisto

Si se produce fecundación del ovocito, el cuerpo lúteo aumenta de tamaño para formar un cuerpo lúteo del embarazo e incrementa su producción hormonal. Cuando ocurre un embarazo, la gonadotropina coriónica humana (hCG) evita la degeneración del cuerpo lúteo; se trata de una hormona secretada por el sincitiotrofoblasto del blastocisto (véase Figura 2-22B), que es rico en LH. El cuerpo lúteo del embarazo permanece activo durante las 20 primeras semanas del mismo. Para entonces la placenta ha asumido la producción de estrógenos y progesterona necesaria para mantener el embarazo (véase Capítulo 7).

Si no se fecunda el ovocito, el cuerpo lúteo involuciona y degenera entre 10 y 12 días después de la ovulación y se denomina cuerpo lúteo de la menstruación. Posteriormente se transforma en una cicatriz blanca en el ovario: el cuerpo albicans. Excepto durante el embarazo, los ciclos ováricos se suelen mantener a lo largo de la vida reproductiva de la

mujer y finalizan con la menopausia o interrupción permanente de la menstruación

Ciclo menstrual

El ciclo menstrual es el período durante el cual el ovocito madura, es ovulado y se introduce en la trompa uterina. Las hormonas producidas por los folículos ováricos y el cuerpo lúteo (estrógenos y progesterona) originan cambios cíclicos en el endometrio (véase Figura 2-12). Estas modificaciones mensuales de la capa interna del endometrio constituyen el ciclo endometrial, conocido habitualmente como ciclo menstrual o periodo porque la menstruación (flujo de sangre del útero) es un fenómeno obvio.

El endometrio es un «reflejo» de los ciclos ováricos ya que responde de una forma constante a las concentraciones cambiantes de hormonas gonadotrópicas y ováricas (véanse Figuras 2-7 y 2-12). El ciclo menstrual promedio es de 28 días, siendo el día 1 del ciclo aquel en el que comienza el flujo menstrual La duración de los ciclos varía en varios días en las mujeres normales. En el 90% de ellas, su duración se sitúa entre 23 y 35 días. Casi todas estas variaciones son debidas a alteraciones de la duración de la fase proliferativa del ciclo menstrual.

Cicles menstruales anovulatories ...

El ciclo reproductor típico representado en la Figura 2-12 no siempre se cumple debido a que el ovario puede no producir el folículo maduro y, en consecuencia, no tiene lugar la ovulación. En los ciclos anovulatorios, los cambios del endometrio son mínimos; el endometrio proliferativo se desarrolla de la forma habitual pero no existe ovulación ni se forma cuerpo lúteo. Por tanto, el endometrio no entra en la fase lútea y se mantiene en la proliferativa hasta el comienzo de la menstruación. Los cíclos anovulatorios se pueden deber a la hipofunción ovárica, pero suelen depender de la auto-administración de hormonas sexuales. Los estrógenos, con o sin progesterona, de los anticonceptivos orales (de control de la natalidad) actúan sobre el hipotálamo y la hipófisis, inhibiendo la secreción de gonadoliberina (GnRH) y FSH y LH, un proceso esencial para que ocurra la ovulación. La supresión de la ovulación es el fundamento del exito de este tratamiento. En la mayoría de los casos, en los que no se emplea ningún otro método anticonceptivo, el intervalo entre la interrupción de la anticoncepción oral y el embarazo es de 12 meses; no obstante, en algunos casos se ha producido fecundación después de uno a tres meses.

Fases del ciclo menstrual

Los cambios en las concentraciones de estrógenos y progesterona pueden originar cambios cíclicos de la estructura del aparato reproductor femenino, especialmente del endometrio. A pesar de que el ciclo menstrual se divide en tres fases principales con fines descriptivos (véase Figura 2-12) el ciclo menstrual constituye un proceso continuo, cada fase se sucede de la siguiente de modo gradual.

Fase menstrual. El primer día de la menstruación representa el comienzo del ciclo menstrual. La capa funcional de la pared uterina (véase Figura 2-6C) se desprende y elimina con el flujo menstrual, menstruación (sangrado mensual), que suele durar entre cuatro y cinco días. La sangre eliminada a través de la vagina se mezcla con pequeños

fragmentos de tejido endometrial. Después de la menstruación, el endometrio erosionado es delgado.

Fase proliferativa. La fase proliferativa (folicular, estrogênica), que dura unos nueve días, coincide con el crecimiento de los folículos ováricos y es controlada por los estrógenos secretados por dichos folículos. Durante esta fase de reparación y proliferación se produce una duplicación o triplicación del grosor del endometrio y de su contenido hídrico. Al comienzo de la misma, el epitelio de superficie se remodela y recubre al endometrio. El número y la longitud de las glándulas aumenta y se produce una elongación de las arterias espirales

Fase lútea. La fase lútea (secretora, progesterona), que dura aproximadamente 13 días, sobreviene al mismo tiempo que la formación, funcionamiento y crecimiento del cuerpo lúteo. La progesterona producida por dicho cuerpo estimula la secreción de material rico en glucogeno por el epitelio glandular. Las glándulas se ensanchan, se vuelven tortuosas y adquieren forma de saco, y el endometrio aumenta de grosor debido a la influencia de la progesterona y los estrógenos producidos por el cuerpo lúteo, así como por el aumento del líquido del tejido conjuntivo. A medida que las arterias espirales crecen hacia la capa compacta superficial, se enrollan cada vez más (véase Figura 2-6C). La red venosa aumenta su complejidad y aparecen lagunas (espacios venosos) de gran tamaño. Las anastomosis arteriovenosas directas son características destacadas de esta etapa

Si se produce la fecundación:

- Tienen lugar segmentación del cigoto y blastogenia (formación de un blastocisto).
- El blastocisto comienza a implantarse en el endometrio alrededor del sexto día de la fase lútea (día 20 de un ciclo de 28 días).
- La hGG, una hormona producida por el sincitiotrofoblasto (véase Figura 2-22), mantiene la secreción de estrógenos y progesterona por parte del cuerpo lúteo.
- Continúa la fase lútea y no se produce la menstruación.

Si no ocurre la fecundación:

- El cuerpo lúteo degenera
- Las concentraciones de estrógenos y progesterona disminuyen y el endometrio secretor pasa a una fase isquémica
- Se produce la menstruación.

Fase isquémica. Esta fase tiene lugar cuando no se fecunda el ovocito. La isquemia (disminución de la irrigación sanguinea) tiene lugar al estrecharse las arterias espirales, lo que otorga un aspecto pálido al endometrio. Tal estrechamiento arterial es consecuencia de la secreción reducida de hormonas fundamentalmente progesterona, por parte del cuerpo lúteo en proceso de degeneración Además de los cambios vasculares, la supresión de hormonas comporta la interrupción de la secreción glandular, la pérdida del líquido intersticial y una notable reducción de grosor del endometrio. Hacia el final de la fase isquémica, las arterias espirales se contraen durante períodos más prolongados, lo que produce estasis venosa y necrosis isquémica difusa (muerte) de los tejidos superficiales. Finalmente se produce la rotura de las paredes de los vasos dañados y la

sangre escapa hacia el tejido conjuntivo vecino. Se forman pequeños depósitos de sangre que se rompen a través de la superficie endometrial, originando hemorragias hacia la luz uterina y de la vagina. A medida que se desprenden pequeños fragmentos de endometrio y pasan a la cavidad uterina los extremos rotos de las arterias vierten sangre hacia ella comportando una pérdida de sangre de 20 a 80 ml. Por último, toda la capa compacta y la mayor parte de la esponjosa del endometrio se desprenden en la menstruación durante tres a cinco días. Los restos de las capas esponjosas y basal se mantienen y se regenerarán durante la siguiente fase proliferativa del endometrio. Parece claro a partir de las descripciones previas que la actividad hormonal cíclica del ovario está estrechamente ligada a los cambios histológicos ciclicos del endometrio

Fase de embarazo Si ocurre el embarazo, se interrumpe el ciclo menstrual y el endometrio entra en la fase de embarazo. Al terminar éste, los ciclos ováricos y menstruales vuelven a comenzar después de un período temporal variable (por lo general, entre 6 y 10 semanas si la mujer no está amamantando al mño). Si no se produce un embarazo, los ciclos reproductores suelen continuar hasta el final de la vida reproductiva de la mujer o menopausia, con interrupción permanente de la menstruación, habitualmente entre los 48 y 55 años de edad. Las modificaciones endocrinas, somáticas (corporales) y físicas que se producen al final del período reproductivo se conocen como climaterio.

Transporte de los gametos

El transporte de los gametos se refiere a la forma en que el ovocito y el espermatozoide se encuentran en la ampolla de la trompa uterina, el sitio habitual de fecundación

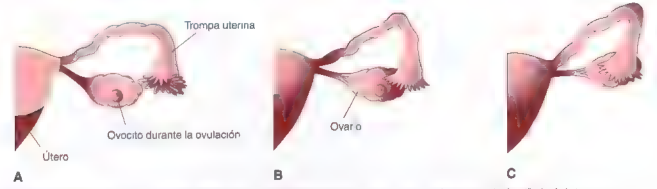
Transporte del ovocito

El ovocito secundario es expulsado del folículo ovárico durante la ovulación con el líquido folicular (véase Figura 2-11D). Durante dicho proceso, el extremo con fimbrias de la trompa uterina se une con firmeza sobre el ovario. Las prolongaciones en forma de dedo o fimbrias se mueven hacia delante y hacia atrás sobre el ovario (Figura 2-13). Esta acción de barrido y las corrientes de líquido producidas por los cilios de las células de la mucosa de las fimbrias «barren» el ovocito secundario hacia el infundíbulo en forma de embudo de la trompa uterina. El ovocito entra en la ampolla de la trompa fundamentalmente como consecuencia del peristaltismo, movimientos de la pared de la trompa caracterizados por la alternancia de contracción y relajación que se dirige hacia el útero.

Transporte del espermatozoide

Desde su punto de depósito en el epididimo, principalmente en su cola, los espermatozoides son transportados rápidamente hacia la uretra mediante contracciones peristálticas de la gruesa capa muscular del conducto deferente (Figura 2-14), Las glándulas sexuales accesorias (glándulas seminales (vesículas), próstata y glándulas bulbouretrales) producen secreciones que se añaden al líquido con espermatozoides en el conducto deferente y la uretra (véase Figura 2-14)

Durante el cotto se depositan entre 200 y 600 millones de espermatozoides en el cuello uterino y el fondo de la vagina



Ligura 2 - 13 Dibujos que muestran el movimiento de la trompa uterina durante la ovulación. Obsérvese que el infundíbulo de la trompa se apoya en el ovar o Sus finbrias digitiformes se mueven hacia de ante y atrás sobre el ovar o y «barren» al ovocito secundario hacia el infundíbulo en quanto se ha expulsado del ovario durante la ovulación

Dichos espermatozoides penetran lentamente a través del conducto cervical impulsados por el movimiento de sus colas. La enzima vesiculasa, producida por las vesículas seminales, coagula parte del semen (líquido seminal que contiene espermatozoides) y forma un tapón vaginal que puede evitar el flujo retrógrado de semen hacia la vagina. Durante la ovulación, aumenta la cantidad de moco cervical y se vuelve menos viscoso lo que favorece el transporte de los espermatozoides.

La eyaculación refleja de espermatozoides se puede dividir en dos fases.

 Emisión: el semen llega a la parte prostática de la uretra a través de los conductos eyaculadores como

- consecuencia de los movimientos peristálticos de los conductos deferentes; la emisión es una respuesta simpática.
- Eyaculación, el semen es expulsado de la uretra a través del orificio uretral externo como resultado del cierre del esfinter vesical en el cuello de la vejiga la contracción del músculo uretral y la contracción de los músculos bulbocavernosos

El paso de los espermatozoides a través del útero y trompas uterinas se debe principalmente a las contracciones musculares de las paredes de dichos órganos. Se piensa que las prostaglandinas del semen podrían estimular la motilidad uterina durante el coito y colaborarian en el

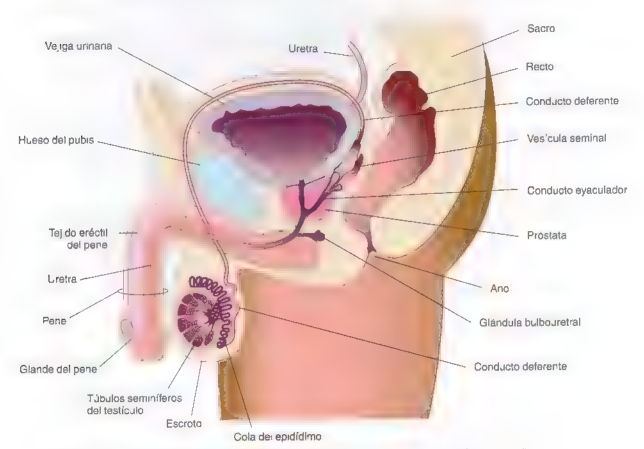


Figura 2 - 14. Corte sagital de la pelvis masculina que muestra principalmente el sistema reproductor masculino.

movimiento de los espermatozoides hacia el punto de fecundación en la ampolla del tubo. La fructosa del semen secretada por las vesículas seminales, es una fuente de energía para los espermatozoides,

El evaculado (espermatozoides suspendidos en secreciones de las glandulas sexuales accesorias) tiene un volumen promedio de 3,5 ml, con un intervalo de 2 a 6 ml. Los espermatozoides se mueven entre 2 y 3 mm por minuto, pero su velocidad varía en función del pH ambiental. Carecen de movilidad durante el período de almacenamiento en el epidídimo, pero adquieren esa propiedad en el eyaculado Se mueven lentamente en el ambiente ácido de la vagina mientras que lo hacen con mayor rapidez en el ambiente alcalino del útero. Se desconoce el tiempo requerido por los espermatozoides para llegar al sitio de fecundación pero es probablemente corto. Se han recuperado espermatozoides móviles de la ampolla 5 minutos después de ser depositados cerca del orificio uterino. No obstante algunos espermatozoides necesitan hasta 45 minutos para finalizar su viaje. Sólo unos 200 espermatozoides alcanzan el sitio de fecundación. La mayoría de ellos degenera y son reabsorbidos por el aparato reproductor femenino

Maduración de los espermatozoides

Los espermatozoides recién eyaculados no pueden fecundar ovocitos. Se han de someter a un período de acondicionamiento o capacitación de unas siete horas de duración. Durante este periodo se elimina una cubierta de glicoprotei nas y de proteínas seminales de la superficie del acrosoma del espermatozoide. Los componentes de membrana de los espermatozoides se modifican en gran medida. Los espermatozoides capacitados no muestran cambios morfológicos, pero son más activos Generalmente se capacitan en el titero o trompas uterinas por ciertas sustancias que se secretan a dicho nivel. Durante la fecundación in vitro, proceso por medio del cual se sitúan varios ovocitos en un medio al que se añaden espermatozoides para llevar a cabo la fecundación (véase Figura 2-17), se induce la capacitación al incubar los espermatozoides en un medio definido durante varias horas. La finalización del proceso de capacitación permite que ocurra la reacción del acrosoma.

El acrosoma intacto del espermatozoide se une a una glicoproteína (ZP3) de la zona pelúcida. Diversos estudios han mostrado que la membrana plasmatica del espermatozoide, los iones calcio, las prostaglandinas y la progesterona desempeñan funciones vitales en la reacción del acrosoma. Esta reacción debe finalizar antes de la fusión del espermatozoide con el ovocito. Cuando los espermatozoides capacitados entran en contacto con la corona radiada que envuelve a un ovocito secundario (Figura 2-15), sufren cambios moleculares importantes que originan la aparición de perforaciones en el acrosoma. Se producen fusiones múltiples de la membrana plasmática del espermatozoide y la membrana acrosómica externa. La rotura de las membranas en dichos puntos produce aberturas. Los cambios inducidos por la reacción del acrosoma se asocian a la liberación de enzimas acrosómicas, como la hialuronidasa y la acrosina, que facilitan la fecundación.

Manacutos de copermateunidos

Durante la evaluación de la fertilidad masculina se lleva a cabo un análisis del semen. Los espermatozoides representan

menos del 10% del mismo. El resto del eyaculado está formado por secreciones de las glándulas sexuales accesorias. vesículas seminales (60%), próstata (30%) y glándulas bulbouretrales (10%). Por lo general existen más de 100 millones de espermatozoides por mililitro de semen en el eyaculado de los varones normales. A pesar de que existe una gran variabilidad individual, los varones cuyo semen contiene 20 millones de espermatozoides por ml o 50 millones en las muestras totales son probablemente fértiles. Es probable que un varón con un número inferior a 10 millones de espermatozoides por mi de semen sea estéril, especialmente si la muestra contiene espermatozoides inmóviles y anómalos. Por consiguiente, al valorar la capacidad de fertilidad, se deben tener en cuenta el número total y la movilidad de los espermatozoides en el eyaculado. Respecto a la possble fertilidad, al menos el 40% de los espermatozoides deberían seguir siendo móviles dos horas después y algunos de ellos transcurridas 24 horas. Se cree que la infertilidad masculina es el origen de un tercio a la mitad de los matrimonios que no tienen hijos de forma involuntaria. La infertilidad masculina puede deberse a trastornos endocrinos, anomalías de la espermatogenia u obstrucción de un conducto genital, como el conducto deferente (véase Figura 2-14).

* History

El método anticonceptivo más eficaz en el varón es la vasectomia o deferentectomía (resección de un segmento de cada conducto deferente). Esta intervención quirúrgica es reversible en, al menos, un 50% de los casos. Tras la vasectomía no se aprecian espermatozoides en el eyaculado, pero se mantiene el volumen del líquido seminal.

Viabilidad de los gametos

Los estudios sobre las etapas tempranas del desarrollo indican que los ovocitos humanos se fecundan generalmente en las 12 horas siguientes a la ovulación. Las observaciones in vitro han demostrado que el ovocito no se puede fecundar después de 24 horas y que degenera poco después. Probablemente, la mayoría de los espermatozoides humanos no sobrevive más de 48 horas en el aparato genital femenino. Algunos espermatozoides se almacenan en los pliegues de la mucosa del cuello, se liberan gradualmente en el conducto cervical y pasan a través del útero hacia las trompas uterinas. El almacenamiento a corto plazo de los espermatozoides en el cuello uterino posibilita su liberación gradual lo que incrementa las oportunidades de fecundación. Después de ser congelado a temperaturas bajas el semen se puede conservar durante muchos años. Han nacido niños de mujeres a las que se inseminó con semen almacenado durante varios años.

Fecundación

El sitio habitual de fecundación es la ampolla de la trompa uterina, su porción más larga y ancha (véase Figura 2-6B). Si el ovocito no es fecundado en ese lugar, pasa lentamente a través del tubo hacia el útero, donde se degenera y reabsorbe. A pesar de que la fecundación puede ocurrir en otras partes de la trompa, no sucede en el útero. Diversas señales químicas (atrayentes) secretadas por el ovocito y las células fo-

liculares circundantes orientan a los espermatozoides capacitados (quimiotaxis de espermatozoides) hacia aquél

La fecundación constituye una secuencia compleja de sucesos moleculares combinados que se micia con el contacto entre un espermatozoide y un ovocito (véase Figura 2-15) y termina con la mezcla de los cromosomas maternos y paternos en la metafase de la primera division mitótica del cigoto, un embrión unicelular (Figura 2-16). La existencia de deficiencias en cualquier etapa de la secuencia de dichos fenómenos puede comportar la muerte del cigoto. Los estudios genéticos con modelos transgénicos y knock-out han mostrado que en el proceso de reconocimiento espermatozoide-óvulo y en su unión participan moléculas de unión a carbohidratos y proteínas específicas de los

gametos de la superficie de los espermatozoides. El proceso de fecundación requiere alrededor de 24 horas.

Fases de la fecundación

La fecundación es una secuencia compleja de sucesos coordinados (véanse Figuras 2-15 y 2-16)

■ Paso del espermatozoide a través de la corona radiada. La dispersión de las células foliculares de la corona radiada y la zona pelúcida que rodean al ovocito parece ser consecuencia principalmente de la acción de la enzima hialuronidasa liberada por el acrosoma del espermatozoide, pero los indicios sobre este hecho no

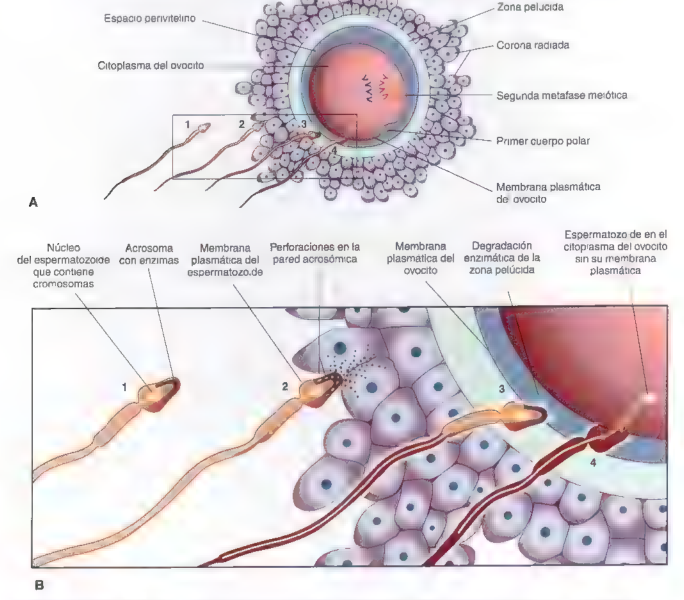


Figura 2 15 Reacción de acrosoma y penetración del ovocito por un espermatozo de El dibujo 8 proporciona detalles de la zona indicada en A 1, espermatozoide durante la capacitación, un periodo de condicionamiento que se produce en el aparato reproductor femenino 2, espermatozoide durante la reacción de acrosoma, a lo largo de la cual aparecen perforaciones en dicho organulo 3, espermatozoide digital en endo una vía a traves de la zona pelucida mediante la acción de enzimas liberadas desde el acrosoma 4, espermatozo de despues de penetrar en el citoplasma del ovocito. Observese que las membranas plasmáticas del espermatozo de y del ovocito se han fusionado y que la cabeza y la cola del primero se introducen en éste, dejando la membrana plasmática del espermatozoide unida a la del ovocito.

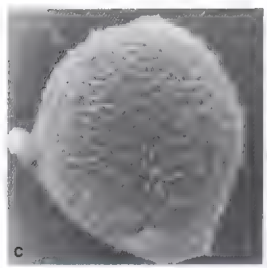




Figura 2 - 15 (continuación). C, Imagen de microscopio electrónico de barrido (SEM) de un ovocito humano no fecundado que muestra un número relat vamente pequeño de espermatozoides unidos a la zona pelucida. D, magen SEM de un ovocito humano que revela la penetración del espermatozoide (flecha) en la zona pelúcida. (Por cortesía de los profesores P. Schwartz y HM Michelmann, Universidad de Goettingen, Alemania.)

son claros Las *enzimas de la mucosa tubanca* también parecen contribuir a esta dispersión. Los movimientos de la cola del espermatozoide son importantes para la penetración de la corona radiada.

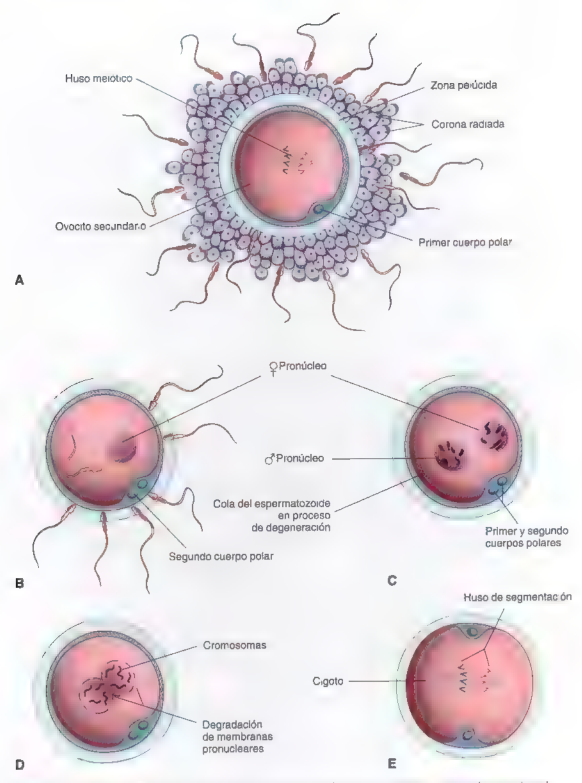
- Penetración de la zona pelúcida. El paso del espermatozoide a través de dicha zona es el paso más importante en la etapa inicial de la fecundación. La formación de una vía en la zona pelúcida es consecuencia asimismo, de la acción de las enzimas liberadas por el acrosoma Parece que estas enzimas (esterasas, acrosina y neuraminidasa) producen la lisis de la zona pelúcida, formando una vía para que el espermatozoide llegue al ovocito. La más importante de todas ellas es la acrosina, una enzima proteolítica. Cuando el espermatozoide ha penetrado en la zona pelúcida, tiene lugar una reacción de zona o una modificación de las propiedades de la misma, que la hacen impermeable frente a otros espermatozoides. La composición de esta cubierta glicoproteica extracelular se altera tras la fecundación. Se estima que la reacción de zona es debida a la acción de enzimas lisosómicas liberadas por gránulos corticales cercanos a la membrana plasmática del ovocito. Los contenidos de dichos gránulos, que son liberados al espacio perivitelino (véase Figura 2-15A), también originan cambios en la membrana plasmática que la hacen impermeable frente a los espermatozoides
- Fusión de las membranas plasmáticas del ovocito y el espermatozoide. Las membranas plasmáticas o celulares del ovocito y del espermatozoide se fusionan y rompen en la zona de unión. La cabeza y la cola del espermatozoide penetran en el citoplasma del ovocito, mientras que la membrana celular de aquél permanece en el exterior (véase Figura 2-15B)
- Conclusión de la segunda división meiótica del ovocito y formación del pronúcleo femenino. La penetración del ovocito por parte de un espermatozoide activa la finalización de la segunda división meiótica del ovocito y la formación de un ovocito maduro y un segundo cuerpo polar (véase

- Figura 2-16B). Tras la descondensación de los cromosomas maternos, el núcleo del ovocito maduro se convierte en el pronúcleo femenmo.
- Formación del pronúcleo masculino. En el interior del citoplasma del ovocito, el núcleo del espermatozoide aumenta de tamaño para formar el pronúcleo masculino y su cola degenera (véase Figura 2-16C). Desde el punto de vista morfológico no es posible diferenciar los pronúcleos masculino y femenino Durante su crecimiento, replican su ADN-1 n (haploide) 2 c (dos cromátidas). El ovocito que contiene dos pronúcleos haploides se conoce como ovótida
- Al fusionarse los pronúcleos en una agregación diploide sencilla de cromosomas, la ovótida se convierte en un cigoto. Los cromosomas del cigoto se organizan en un huso de segmentación (véase Figura 2-16E) como preparación para la segmentación de aquél (véase Figura 2-19)

Las células trofoblásticas segregan un factor temprano de embarazo (FTE), una proteína inmunosupresora que aparece en el suero materno a las 24 a 48 horas de la fecundación El FTE representa el fundamento de la prueba del embarazo durante los 10 primeros días del desarrollo

†Dispermia y triploidía 🐃

Aunque varios espermatozoides comienzan a penetrar en la zona pelúcida, habitualmente solamente uno entra en el ovocito y lo fecunda. En la fecundación pueden participar dos espermatozoides durante un proceso anómalo conocido como dispermia, que origina un cigoto con un grupo adicional de cromosomas. Las concepciones triploides representan alrededor del 20% de los abortos espontáneos con anomalías cromosómicas. Los embriones triploides (69 cromosomas) pueden tener un aspecto normal, pero casi siempre se abortan. Los fetos triploides abortados tienen retraso del crecimiento intrautenno, troncos desproporcionadamente pequeños y muchas otras anomalías del sistema nervioso central. Han llegado a nacer algunos niños triploides, pero todos murieron poco después.



l Igiura 2 − 16. Diagramas que ilustran la fecundación, secuencia de fenómenos que comienzan cuando el espermatozo de entra en contacto con la membrana piasmática del ovocito secundar o y finaliza con la mezcla de cromosomas maternos y paternos en la metafase de la primera división mitótica del cigoto. A, Ovocito secundario rodeado de espermatozoides, dos de los cuales han penetrado en la corona radiada. (So amente se muestran cuatro de los 23 pares cromosómicos.)

B, La corona radiada ha desaparecido, un espermatozo de ha penetrado en el ovocito y ha ten do lugar una segunda división melótica, formando un ovocito maduro. El núcleo del ovocito es ahora el pronúcleo femenino. C, La cabeza del espermatozo de ha aumentado de tamaño para originar el pronúcleo masculino. Está célula, una ovótida, contiene los pronúcleos. E, Se ha formado el cigoto, que contiene 46 cromosomas, el numero diplo de

El cigoto es único desde el punto de vista genético debido a que la mitad de sus cromosomas procede de la madre y la otra mitad lo hace del padre. El cigoto contiene una nueva combinación de cromosomas que es distinta de la presente en las células de cualquiera de ambos progenitores. Este mecamsmo constituye la base de la herencia y de la variación en la especie humana. La meiosis permite la distribución independiente de los cromosomas maternos y paternos en las células germinales (véase Figura 2-2). Al redistribuir segmentos de los cromosomas de ambos padres el entrecruzamiento cromosómico «baraja» los genes, produciendo así una recombinación del material genético. El sexo cromosómico del embrión se determina en la fecundación por el tipo de espermatozoide (X o Y) que fecunda al ovocito; por consiguiente, los gametos del padre, y no los de la madre, determinan el sexo del embrión. La fecundación por un espermatozoide con cromosoma X produce un cigoto 46,XX, que normalmente da lugar a una mujer, mientras que la fecundación por un espermatozoide portador de un cromosoma Y origina un cigoto 46,XY, que generalmente forma un varon.

La fecundación:

- estimula la finalización de la segunda división meiótica en el ovocito penetrado por un espermatozoide
- restablece el número normal diploide de cromosomas (46) en el cigoto
- genera variación en la especie humana a través de la mezcla de cromosomas maternos y paternos
- determina el sexo cromosómico del embrión, un espermatozoide con un cromosoma X produce un embrión femenino y otro con un cromosoma Y da lugar a un embrión masculino
- produce la activación metabólica de la ovótida e inicia la segmentación (división celular) del cigoto

Think out out mouth

Puede suceder la segmentación de un ovocito no fecundado mediante un proceso conocido como partenogenesis; puede darse de forma natural o inducida artificialmente. La partenogénesis es un fenómeno normal en algunas especies; por ejemplo, algunos huevos puestos por la abeja reina no están fecundados, pero se desarrollan partenogenéticamente. En otras especies (p. ej., conejos) se puede inducir el desarrollo partenogenético de forma experimental en un óvulo no fecundado. En los seres humanos no ha ocurndo ningún caso comprobado de partenogénesis, pero se podría desarrollar un embrión mediante la fusión del ovocito secundario y el segundo cuerpo polar. Sin embargo, no es probable que dichos embriones pudieran sobrevivir debido a que quizás incluyesen genes letales que provocarían su muerte y aborto precoz.

Mapationation del some del embelon

Como el sexo del embrión depende de si el espermatozoide aporta un cromosoma X o Y al cigoto y los espermatozoides X e Y se forman en proporciones similares, se puede esperar que la relación del sexo en la fecundación (relación del sexo primario) fuese de 1 (100 niños por cada 100 niñas). Sin embargo, se sabe que en todos los países nacen más niños que niñas. En EE.UU., por ejemplo, la relación del sexo en el nacimiento (relación del sexo secundario) es de

1,05 (105 niños por cada 100 niñas). Se han puesto a punto diversas técnicas *in vitro* con el fin de separar los espermatozoides X e Y utilizando:

- la diferente capacidad de natación de los espermatozoides X e Y
- la distinta velocidad de migración de los espermatozoides en un campo eléctrico
- las diferencias microscópicas en el aspecto de los espermatozoides X e Y

La utilización de una muestra de espermatozoides seleccionados en la inseminación artificial puede dar lugar al sexo deseado. Algunos especialistas afirman que el momento y forma del coito puede permitir que una pareja elija el sexo de su hijo. No obstante, ningún método ha demostrado cambiar de forma consistente la relación de sexos.

Hammalación de obra varantecenda de embelona

La fecundación *in vitro* (FIV) de ovocitos y la transferencia de los cigotos en segmentación al útero permitió tener hijos a muchas mujeres estériles (p. ej., debido a obstrucción de la trompa). El primero de estos niños nació en 1978. Desde entonces ha nacido alrededor de un milión de niños tras una intervención de FIV. Los pasos de la fecundación *in vitro* y la transferencia de embriones son los siguientes (Figuras 2-17 y 2-18):

- Se estimula el crecimiento y maduración de los folículos ováricos mediante la administración de gonadotropinas.
- Se aspiran varios ovocitos maduros de los folículos ováricos maduros mediante laparoscopia u observación de los ovarios con un laparoscopio. Asimismo, se pueden obtener ovocitos por medio de una aguja de diámetro grande con guía ecográfica insertada a través de la pared vaginal hacia el interior de los folículos ováricos.
- Los ovocitos se sitúan en una placa Petri que contiene un medio de cultivo especial y espermatozoides capacitados.
- Se observa mediante microscopia la fecundación de los ovocitos y la división de los cigotos.
- Los cigotos en segmentación en la etapa de cuatro a ocho células se transfieren introduciendo un catéter a través de la vagina y el canal cervical en el útero; la probabilidad de éxito de embarazo aumenta con la inserción de hasta cuatro embriones.
- La paciente permanece en decúbito supino (con la cara hacia arriba) durante varias horas.

Obviamente, las posibilidades de embarazos múltiples son mayores que cuando el embarazo es consecuencia de una ovulación, fecundación y paso de la mórula normales hacia el utero a través de la trompa. La incidencia de aborto espontáneo de los embriones transferidos es tambien más elevada de lo normal.

"Helmonecevación de embrimaci"

Los embriones iniciales originados por la fecundación in vitro se pueden conservar durante períodos prolongados de tiempo mediante su congelación con un agente crioprotector (p. ej., glicerol). La transferencia satisfactoria de embriones con cuatro a ocho células y de blastocistos al útero después de su descongelación constituye actualmente una práctica habitual.

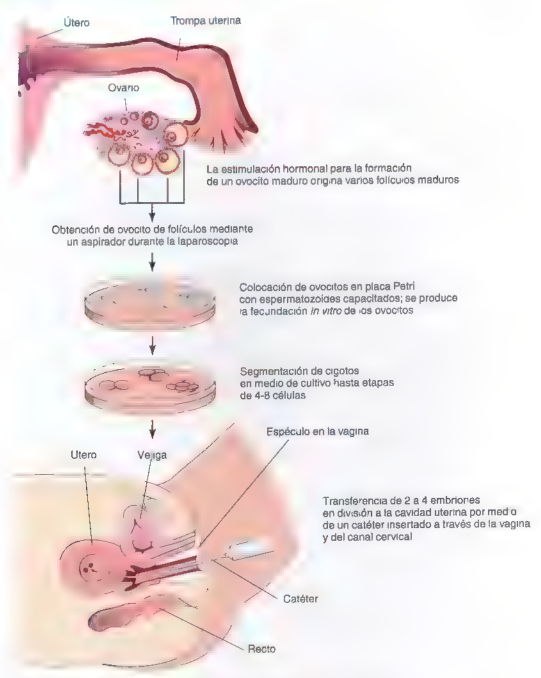


Figura 2 - 17. Procedimientos de fecundación in vitro y transferencia de embriones.

iligicitión intracitoplasmática de espermatozoides:

Se puede inyectar directamente un espermatozoide en el citoplasma de un ovocito maduro. Esta técnica se ha empleado con éxito en el tratamiento de parejas en las que la FIV ha fracasado o en casos en los que se dispone de un número excesivamente reducido de espermatozoides para la inseminación in vitro.

Pecanilación in vive saistida

Se denomina transferencia intratubárica de gameto (TITG) a una técn ca que permite que la fecundación suceda en la trompa uterina. Implica la superovulación (semejante a la utilizada para FIV), extracción de ovocitos, obtención de espermatozoides y colocación laparoscópica de varios ovocitos y espermatozoides dentro de las trompas uterinas. Mediante esta técnica, la fecundación se produce en la ampolla, su localización habitual.

intedros de alquitor

Algunas mujeres producen ovocitos maduros, pero no pueden conseguir un embarazo, por ejemplo tras una extirpación del útero (histerectomía). En estos casos, se puede llevar a cabo la FIV y transferir los embriones al útero de otra mujer. La madre de a qui er a berga a embrión y al feto y lo entrega a la madre biológica después del nacimiento



Figura 2 - 18, Síndrome de hiperestimulación ovárica. La ecografía transabdominal muestra un ovario poliquistico (puntas de flecho) y ascitis (flecha curva) en una paciente embarazada mediante fecundación asist da

Segmentación del cigoto

La segmentación consiste en divisiones mitóticas repetidas del cigoto que comportan un rápido aumento del número de células. Estas células embrionarias o blastómeros se hacen más pequeñas con cada división de segmentación (Figuras 2-19 y 2-20). En primer lugar, el cigoto se divide en dos blastómeros, que a continuación lo hacen en cuatro blastómeros y así sucesivamente. La segmentación se suele producir cuando el cigoto se desplaza a lo largo de la trompa uterina hacia el útero (véase Figura 2-23). Durante la segmentación, el cigoto se encuentra dentro de la zona pelúcida bastante gruesa que es transparente al microscopio óptico. La división del cigoto en blastómeros comienza unas 30 horas después de la fecundación. Las divisiones de segmentación ulteriores se suceden, formando de forma progresiva blastómeros de menor tamaño (véase Figura 2-19). A partir de la etapa de nueve células, los blastómeros alteran su forma y se alinean estrechamente para formar una masa celular compacta. Probablemente, este fenómeno de compactación es mediado por glicoproteínas de adherencia de la superficie celular. La compactación permite una mayor interacción entre las células y constituye un requisito previo a la segregación de las células internas que forman la masa celular interna o embrioblasto del blastocisto (véase Figura 2-19E y F). Cuando existen entre 12 y 32 blastómeros, el ser humano en desarrollo se designa como mórula (L. morus, mora). Las células internas de la mórula (masa celular interna) están rodeadas de una capa de células que constituye la capa celular externa. La mórula esférica se forma unos tres días después de la fecundación y se introduce en el útero. Se denomina así debido a su parecido con el fruto de la morera o de la zarzamora.

No disyunción de cromosomas 🖴

Si no se produce la disyunción (falta de separación de un par de cromosomas) durante una división de segmentación inicial de un cigoto, se origina un embrión con dos o más linajes celulares con distintos complementos cromosómicos. Las personas en las cuales existe mosaicismo numérico se denominan mosaicos; por ejemplo, un cigoto con un cromosoma 21 adicional podría perderlo durante una división temprana del cigoto. Por consiguiente, algunas células del embrión tendrían un complemento cromosómico normal y otras presentarían un cromosoma 21 adicional. Por lo general, los individuos que son mosaicos para una trisomía determinada, como el síndrome de Down en mosaico, están afectados con menor gravedad que aquellos que presentan la situación no mosaico usual.

Formación del blastocisto

Poco después de la entrada de la mórula en el útero (aproximadamente cuatro días después de la fecundación) aparece un espacio lleno de líquido denominado cavidad del blastocisto, dentro de la mórula (véase Figura 2-19E) El líquido pasa desde la cavidad uterina a través de la zona pelúcida para formar dicho espacio. A medida que el líquido aumenta en la cavidad del blastocisto, los blastomeros se separan en dos partes:

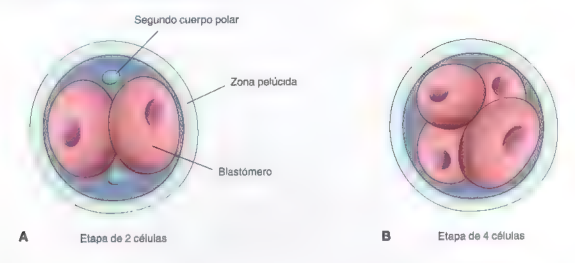
- una capa de células externas delgada, el trofoblasto (Gr. trophe, nutrición), que origina la parte embrionaria de la placenta
- un grupo de blastómeros centrales, la masa celular interna, que forma el embrión; como constituye el primordio del embrión la masa celular interna se denomina embrioblasto

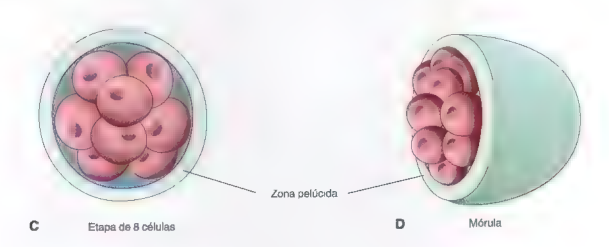
Durante esta etapa del desarrollo o blastogenia el producto de la concepción se conoce como blastocisto (Figura 2-21). El embrioblasto se proyecta ahora hacia la cavidad del blastocisto y el trofoblasto forma la pared del mismo. Una vez que el blastocisto ha flotado libremente en las secreciones uterinas por espacio de unos dos días, la zona pelúcida degenera gradualmente hasta desaparecer (véanse Figuras 2-19F y 2-21A). Se han observado in vitro el desprendimiento de la zona pelúcida y el desarrollo del blastocisto. Dicho desprendimiento permite que el blastocisto aumente rápidamente de tamaño. Mientras flota en el útero, este embrión inicial obtiene nutrientes de las secreciones de las glándulas uterinas

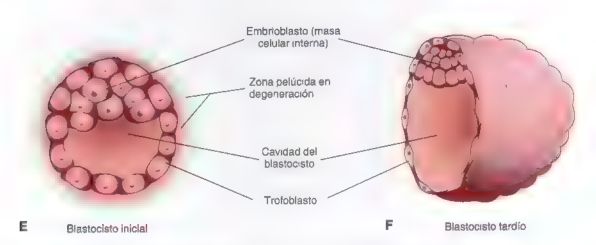
Unos seis días después de la fecundación (día 20 de un ciclo menstrual de 28 días), el blastocisto se adhiere al epitelio endometrial, por lo general cerca de su **polo embrionario** (Figura 2-22A). En cuanto se ha fijado a dicho epitelio, el trofoblasto comienza a proliferar con rapidez y se transforma gradualmente en dos capas (véase Figura 2-22B)

- una capa interna de citotrofoblasto
- una masa externa de sincitiotrofoblasto, formada por una masa protoplásmica multinucleada en la que no se pueden observar límites intercelulares

La diferenciación del trofoblasto está modulada por factores intrínsecos y de la matriz extracelular en secuencias programadas detalladamente. Después de alrededor de seis días, los procesos filiformes del sincitiotrofoblasto se extienden a través del epitelio endometrial e invaden el tejido conjuntivo. Al finalizar la primera semana, el blastocisto se ha implantado superficialmente en la capa compacta del endometrio y se alimenta de los tejidos erosionados (véase Figura 2-22B). El sincitiotrofoblasto con una gran capacidad invasiva, crece con gran rapidez en la zona adyacente al embrioblasto, que se denomina polo embrionario. El sincitiotrofoblasto produce enzimas que erosionan







Figurm 2-19. Dibujos que ilustran la segmentación del cigoto y la formación del blastocisto. A a D muestran diversas etapas de la segmentación El período de mórula comienza en la etapa de 12 a 16 células y termina cuando se forma el blastocisto. Ey fiscino des de blastocistos. La zona pelúcida ha desaparecido hacia finales de la etapa del blastocisto (5 días). Los segundos cuerpos polares en A son células pequeñas y carentes de función que degeneran enseguida. La división del cigoto y formación de la mórula sucede a medida que el cigoto en segmentación pasa a través de la trompa uterina. La formación del blastocisto suele tener lugar en el útero. Aunque la segmentación aumenta el número de blastómeros, obsérvese que cada una de las células hija es menor que la célula progenitora. Como resultado de ello, no se produce un aumento del tamaño del embrión en desarrollo hasta que la zona pelúcida ha degenerado. A continuación, el blastocisto aumenta considerablemente.

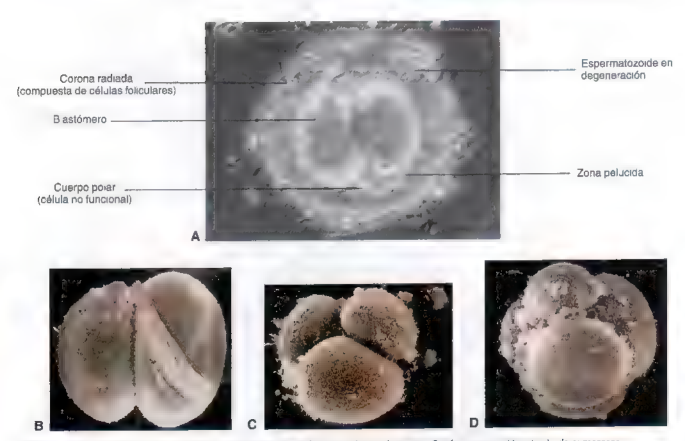
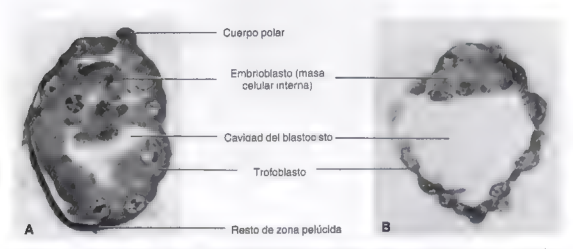
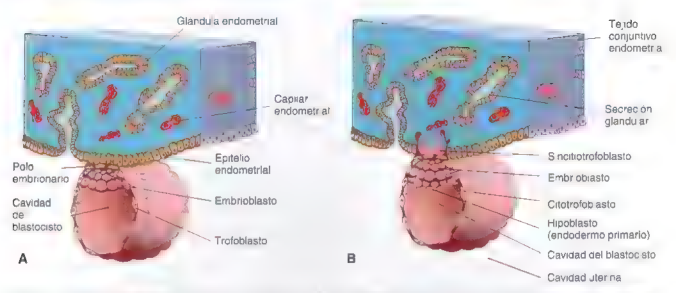


Figura 2 - 20 A, Etapa de dos células de un cigoto en segmentac ón que se desarrolla in vitro. Obsérvese que está rodeado de numerosos espermatozoides (Por cortesía de Dr. MT Zenzes, In Vitro Fertrizat on Program, Toronto Hospita , Toronto, Ontario. Canadá.) B, FIV (fecundación in vitro), embrión humano de dos células. Se ha retirado la zona pelucida (ZP). Todavía está presente un pequeño cuerpo po ar (rosa) redondeado en la superficie de un blastómero. SEM coloreada artific almente (CA) ×1.000. C, Embrión humano de tres células, F.V, SEM, ×1.300. D. Embrión humano de ocho células, F.V, SEM, x1100. Obsérvense los blastómeros redondos de gran tamaño con varios espermatozoides un dos. (Tomado de Makabe S, Naguro T, Motta PM. Three dimensional features of human cleaving embryo by ODO method and field emission scanning electron microscopy. En Motta PM. Microscopy of Reproduction and Development. A Dynamic Approach. Roma, Antonio Delfino Editore, 1997.)



Ligara 2-21. Microfotografías de cortes de blastocistos humanos recuperados de la cavidad utenna (x600). A. Cuatro días, la cavidad del blastocisto empieza a formarse y la zona pelucida es deficiente en la parte del blastocisto. B. Cuatro días y medio, la cavidad de blastocisto ha aumentado de tamaño y el embrioblasto y trofoblasto están bien definidos. La zona pelúcida ha desaparecido (Tomado de Hertig AT, Rock J, Adams EC. Am J Anat 98 435, 1956. Por cortesía de Carnegie Institution of Washington.)



tigien 2 - 22. Fi ación del blastocisto al epitelio endometrial durante las etapas iniciales de su implantación. A, Seis días, el trofobiasto se ha un do al epitelio endometria en el polo embrionario de biastocisto. B, Siete dias el sincitiotrofobiasto ha penetrado en el epitelio y ha comenzado a invadir el tej do conjuntivo endometrial. A aligninos estudiantes les resulta dificial interpretar este tipo de l'ustraciones debido al que en los estudiantes se resulta dificial interpretar este tipo de l'ustraciones debido al que en los estudias hacia arriba para la lacia a arriba, mientras que en los embrion ogicos el embrion se muestra por lo genera con su superficie dorsa hacia arriba. Dado que el embrion se implanta en sulfutura superficie dorsa aparecer a al reves si se siguien as directrices cuando el endometrio es la consideración dominante (p. e., Figura 2 6C) y la norma embriológica en el caso que el embrion constituya el foco de interés, como en las illustraciones adyacentes.

los tejidos maternos, permitiendo al blastocisto introducirse en el endometrio. Alrededor del séptimo día en la superficie del embrioblasto que da a la cavidad del blastocisto aparece una capa de células, el **hipoblasto** (endodermo primario) (véase Figura 2-22B). Los datos embriológicos comparativos sugieren que el hipoblasto procede de la deslaminación del embrioblasto.

Diamóstico de trastornos conéticos previo a la impiantación

Mediante las técnicas de micromanipulación y aplicación de ADN actuales se puede diagnosticar antes de la implantación a un cigoto en división con riesgo de un trastorno genético concreto. Es posible determinar el sexo a partir de un blastómero obtenido de un cigoto en división con seis a ocho células y su análisis de amplificación del ADN de secuencias del cromosoma Y. Esta técnica se ha empleado para detectar embriones femeninos durante la FIV en casos en los que un embrión masculino tiene riesgo de presentar un trastorno grave ligado al cromosoma X.

Imbriones anómalos y abortos espontâneos:

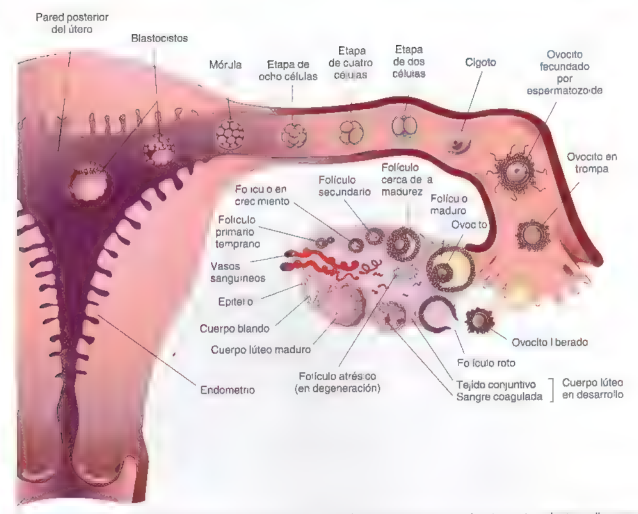
Muchos cigotos, mórulas y blastocistos se abortan espontáneamente. La implantación temprana del blastocisto constituye un período crítico del desarrollo que puede no ocurrir debido a la producción inadecuada de progesterona y estrógenos por el cuerpo lúteo. Los médicos atienden en ocasiones a pacientes que afirman que sufrieron un retraso de varios días en su último ciclo menstrual y que el flujo fue excepcionalmente abundante. Es muy probable que estas mujeres hayan sufrido abortos espontáneos tempranos. Se estima que la tasa global de tales abortos se sitúa alrededor del 45%. Los abortos espontáneos tempranos son consecuencia de distintos motivos, como la presencia de anomalías cromosómicas. Más de la mitad de los abortos espontáneos reconocidos se debe a dichas anomalías. La pérdida

temprana de embriones, que anteriormente se llamó desperdicio del embarazo, parece representar un mecanismo de e iminación de productos de la concepción anómalos que no se hubiesen desarrollado con normalidad, es decir, existe un cribado natural de embriones. Sin él, la incidencia de malformaciones congénitas sería mucho mayor

Resumen de la primera semana

El desarrollo humano comienza con la fecundación, pero antes de la unión del ovocito y el espermatozoide suceden diversos fenómenos importantes (p. ej., la gametogenia). Los ovocitos son producidos por el ovario (ovogenia) y expulsados durante la ovulación. Las fimbrias de la pared uterina barren al ovocito hacia la ampolla, donde puede ser fertilizado. Los espermatozoides se generan en los testículos (espermatogenia) y se almacenan en el epidídimo. La eyaculación del semen durante el coito deposita millones de espermatozoides en la vagina alrededor del orificio del cuello uterino. Varios cientos de ellos pasan a través del útero y se introducen en las trompas uterinas. Muchos rodean al ovocito secundario si existe. Cuando un ovocito entra en contacto con un espermatozoide completa su segunda división meiótica. Como consecuencia de ello, se forman un ovocito maduro y un segundo cuerpo polar. El núcleo del ovocito maduro constituye el pronúcleo femenino

Una vez que el espermatozoide ha penetrado en el ovocito su cabeza se separa de la cola y aumenta de tamaño para dar lugar al pronúcleo masculno. La fecundación finaliza cuando ambos pronúcleos se han unido y los cromosomas maternos y paternos se han mezclado durante la metafase de la primera división mitótica del cigoto. Al desplazarse por la trompa uterina hacia el útero el cigoto sufre segmentación (una serie de divisiones celulares mitóticas) y origina células de menor tamaño, los blastómeros. Unos tres dias des-



Figron 2 - 23. Resumen de ciclo ovar co, fecundación y desarrollo humano durante la primera semana. La primera etapa de desarrollo se micia con la fecundación en la trompa uterina y final za cuando se forma el cigoto. La etapa 2 (días 2 a 3) incluye las fases in clases de segmentación (de 2 a 32 células, la mórula). La etapa 3 (días 4 a 5) consiste en el biastocisto libre (no fijado). La etapa 4 (días 5 a 6) está representada por el biastocisto unido a la pared poster or del utero, el lugar habitual de implantación. Los blastocistos se han cortado para mostrar su estructura interna

pués de la fecundación, una masa de 12 o más blastómeros (la mórula) penetra en el útero.

Enseguida se forma una cavidad en la mórula, convirtiéndola en un blastocisto formado por:

- el embrioblasto, que da lugar al embrión y algunos tendos extraembrionarios
- la cavidad del blastocisto, un espacio lleno de líquido
- el trofoblasto, una delgada capa del células externas

El trofoblasto engloba al embrioblasto y la cavidad del blastocisto y forma posteriormente estructuras extraembrionarias y la parte embrionaria de la placenta. Entre cuatro y cinco días después de la fecundación se desprende la zona pelúcida y el trofoblasto cercano al embrioblasto se fija al epitelio endometrial. El trofoblasto adyacente al polo embrionario se diferencia en dos capas, un sincitotrofoblasto externo y un cutotrofoblasto interno. La primera de ellas invade el epitelio endometrial y el tejido conjuntivo subyacente. Al mismo tiempo, se forma el hipoblasto, una capa cúbica en la superficie profunda del embrioblasto. Al finalizar la primera semana, el blastocisto está implantado de modo superficial en el endometrio

Problemas con orientación clínica

- ¿Cuál es la causa principal de las anomalías cromosómicas numéricas? Defina este proceso. ¿Cuál es el resultado habitual de esta anomalía cromosómica?
- 2. Durante la segmentación in vitro de un cigoto, todos los biastómeros de la mórula parecen disponer de un conjunto adicional de cromosomas. Explique cómo ha podido suceder. ¿Puede tal mórula dar lugar a un feto viable?
- 3 En las parejas infértiles, la incapacidad de concebir se puede atribuir a algún factor en la mujer o en el varón. ¿Cuál es el motivo principal de a) infecundidad femenina y b) infecundidad masculina?
- 4 Algunas personas tienen una combinación de células con 46 y 47 cromosomas (p. ej., algunos individuos con síndrome de Down son mosalcos). ¿Cómo se forman los mosalcos? ¿Tendrían los niños con mosalcismo y síndrome de Down los mismos problemas que otros niños con dicho trastorno? ¿En qué etapa del desarrollo se origina el mosalcismo? ¿Se puede diagnosticar esta anomalía cromosómica antes del nacimiento?
- 5 Una mujer joven que ternía estar embarazada se informó acerca de las llamadas «píldoras del día después» (píldo-

ras para control de la natalidad postcoito). ¿Qué le diría? ¿Se consideraría un aborto la interrupción de un embarazo tan temprano?

6. ¿Cuál es la anomalía más frecuente en los embriones que sufren un aborto espontáneo temprano?

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografía y lecturas recomendadas

- Allen CA, Green DPL. The mammalian acrosome reaction gateway to sperm fusion with the oocyte. *BioEssays* 19:241, 1997
- Beier HM. Die molekulare Biologie der Befructungskaskade und der beginnenden Embryonalentwicklung. Ann Anat 174 491 1992
- Bissonette F, Lapensée L: Investigating and treating infertility. How far have we come? Part I. Canadian J Diagnosis 18:65 2001
- Burmeister L, Palermo GD, Rosenwaks Z. IVF The new era Int J Ferni 46:137, 2001
- Carr DH, Gedeon M. Population cytogenetics of human abortuses. In Hook EB Porter IH (eds): Population Cytogenetics
 Studies in Humans. New York, Academic Press, 1977
- Clermont Y, Trott M Kinetics of spermatogenesis in mammals seminiferous epithelium cycle and spermatogonial renewal Physiol Rev 52 198, 1972
- Cooke HJ, Hargreave T, Elliott DJ. Understanding the genes involved in spermatogenesis a progress report Fertil Steril 69 989, 1998
- Dill-Macky M.J. Atri M: Ovarian sonography. In Callen PW (ed): Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology 4th ed Philadelphia WB Saunders, 2000
- Eisenbach M, Tur-Kaspa I Do eggs attract spermatozoa? BioEssays 21.203, 1999
- Evans JP: Getting sperm and egg together: things conserved and things diverged. Biol Reprod 63:355, 2000
- Firnia GM, Morlon A, Macho B, et al: Transcriptional cascades during spermatogenesis: pivotal role of CREM and ACT. Mol Cell Endocrinol 179:17, 2001
- Geber S, Winston RM, Handyside AH: Proliferation of blastomeres from biopsied cleavage stage human embryos in vitro. an alternative to blastocyst biopsy for preimplantation diagnosis. Hum Reprod 10:1492 1995.
- Greenwold N, Jauniaux EJ: Collection of villous tissue under ultrasound guidance to improve the cytogenetic study of early pregnancy failure. Hum Reprod 17:452, 2002
- Guraya SS: Cellular and molecular biology of capacitation and acrosome reaction in spermatozoa. Int Rev Cytol 199.1, 2000
- Handel MA (ed), Metosis and Gametogenesis, Orlando Academic Press, 1997
- Hansen M Kurinczuk JJ Bower C, et al: The risk of major birth defects after intracytoplasmic sperm injection and in vitro fertilization. N Eng J Med 346:725, 2002
- Hardy K, Wright C, Rice S et al. Future developments in assisted reproductions in humans. *Reproduction* 123:171, 2002.
- Hertig AT, Rock J, Adams EC Menkin MC. Thirty-four fertilized human ova good, bad and indifferent, recovered from 210 women of known fertility. *Pediatrics* 23 202 1959

- Hillier SG: Gonadotropic control of ovarian follicular growth and development. Mol Cell Endocrinol 179:39, 2001
- Home AW, White JO, Lalani E. The endometrium and embryo implantation. Bri Med J 321:1301 2008
- Khalifeh FA, Sarraf M, Dabit ST. Full-term delivery following intracytoplasmic sperm injection with spermatozoa extracted from frozen-thawed testicular tissue. Hum Reprod 12:87, 1997.
- Kubiak JZ, Johnson M. Human infertility, reproductive cloning and nuclear transfer; a confusion of meanings BioEssaus 23 359, 2001
- Latham KE. Mechanisms and control of embryonic genome activation in mammalian embryos. Int Rev Cytol 193:71, 1999
- Magerkurth C, Topfer-Petersen E, Schwartz P, Michelmann HW Scanning electron microscopy analysis of the human zona pellucida influence of maturity and fertilization on morphology and sperm binding pattern. Hum Reprod 14:1057, 1999
- Moore KL, Agur AMR. Essential Clinical Anatomy. 2nd ed Baltimore, Williams & Wilkins, 2001
- Moore KL, Persaud TVN, Shiota K: Color Atlas of Clinical Embryology 2nd ed. Philadelphia, WB Saunders, 2000
- O'Rahilly R: Developmental Stages in Human Embryos. Part A Embryos of the First Three Weeks (Stages 1 to 9). Washington DC, Carnegie Institution of Washington, 1973
- Oehninger S, Hodgen GD: Hypothalamic-pituitary-ovaryuterine axis In Copeland LJ, Jarrell J, McGregor J (eds) Textbook of Gynecology, 2nd ed. Philadelphia, WB Saunders, 2000
- Rock J, Hertig AT The human conceptus during the first two weeks of gestation. Am J Obstet Gynecol 55.6, 1948
- Scott Jr, RT, Hodgen GD. The ovarian follicle: life cycle of a pelvic clock. Chn Obstet Gynecol 33 551, 1990
- Settlage DSF, Motoshima M 'Tredway DR, Sperm transport from the external cervical os to the fallopian tubes in women Fertil Steril 24 655, 1973
- Sjoberg N-O, Hamberger L: Blastocyst Development and Early Implantation. *Hum Reprod 15* (Supp 6): vol 15, 2000
- Steptoe PC, Edwards RG: Birth after implantation of a human embryo Lancet 2:36 1978.
- Strom CM Strom S, Levine E, et al. Obstetric outcomes in 102 pregnancies after preimplantation genetic diagnosis. Am J Obstet Gynecol 182 1629, 2000
- Sutcliffe AG: Intracytoplasmic sperm injection and other aspects of new reproductive technologies. Arch Dis Child 83:48, 2000
- Swan SH, Elkin EP: Declining semen quality: can the past inform the present? BioEssays 21:614 1999
- Veeck LL (ed): Atlas of Human Gametes and Early Conceptus. New York, Parthenon Publishing Group, 2000
- Weremowicz S, Sandstrom DJ, Morton CC, et al: Fluorescence in situ hybridization (FISH) for rapid detection of aneuploidy experience in 911 prenatal cases. Prenat Diagn 21 262, 2001
- Wilmut 1, Schnieke AE, McWhir J, et al: Viable offspring derived from fetal and adult mammalian cells. *Nature* 385 810, 1997
- Winston NJ: Developmental failure in preimplantation human conceptuses. Int Rev Cytol 164.139, 1996
- Wylie C: Germ cells. Gurr Opin Genet Dev 10:410, 2000





Finalización de la implantación y continuac<mark>ión</mark> del desarrollo embrionario

44

Desarrollo del saco coriónico 🔳 47

Lugares de implantación del blastocisto ■ 47

Resumen de la implantación **=** 51

Resumen de la segu<mark>nda</mark> semana ■ 52

Problemas con orient<mark>ación</mark> clínica **=** 56 da implantación del blastocisto finaliza durante la segunda semana. A medida que tiene lugar este proceso, se producen cambios morfológicos en el embrioblasto que originan un disco embrionario bilaminar compuesto de epiblasto e hipoblasto (Figura 3-1). El disco embrionario da lugar a las capas germinales que forman todos los tejidos y órganos del embrión. Las estructuras extraembrionarias que se forman durante la segunda semana son la cavidad amniótica, el amnios, el saco vitelino, el tallo de conexión y el saco coriónico.

Finalización de la implantación y continuación del desarrollo embrionario

La implantación del blastocisto, que se inició a finales de la primera semana, termina hacia el final de la segunda semana El sincitiotrofoblasto erosivo invade el tendo conjuntivo endometrial, que sustenta a los capilares y las glandulas endometriales. A medida que esto sucede, el blastocisto se incluye lentamente en el endometrio. Las células sincitiotrofoblásticas desplazan a las células endometriales en la zona central del lugar de implantación. Estas células sufren procesos de apoptosis (muerte celular programada), facilitando la invasión del endometrio materno durante la implantación. En este proceso participan las enzimas proteoliticas producidas por el sincitiotrofoblasto, así como prostaciclina derivada de COX-2 y ligando Fas presentes en el lugar de implantación. Las células del tejido conjuntivo situadas alrededor de dicho sino acumulan glucógeno y lipidos y adquieren un aspecto poliédrico. Algunas de estas células, células deciduales, situadas en posición adyacente al sincitiotrofoblasto en proceso de penetración degeneran. El sincitiotrofoblasto incorpora a las células que degeneran y que suponen una rica fuente de nutrientes para el embrión

A medida que se produce la implantación del blastocisto (Figura 3-1), una porción mayor del trofoblasto entra en contacto con el endometrio y se diferencia en:

- el citotrofoblasto, una capa mononucleada de células con actividad mitótica y que forma nuevas células que migran hacia la masa creciente del sincitiotrofoblasto, donde se fusionan y pierden sus membranas celulares
- el sincitiotrofoblasto, una masa multinucleada en expansión rápida en la que no es posible distinguir limites celulares.

El sincitiotrofoblasto produce una hormona, la gonadotropina conónica humana (hCG), que pasa a la sangre materna a través de las lagunas (L. lacunae, cavidades huecas) del sincitiotrofoblasto (Figura 3-1C). La hCG mantiene la actividad hormonal del cuerpo lúteo en el ovario durante el embarazo y constituye el fundamento de las pruebas del embarazo. Se dispone de pruebas radioinmunológicas de gran sensibilidad para detectar la hCG y el embarazo. Los anticuerpos utilizados en ellas son específicos para la subunidad beta de la hormona. El sincitiotrofoblasto produce una cantidad suficiente de hCG hacia finales de la segunda semana para dar resultados positivos en la prueba del embarazo, aunque la mujer no sea consciente de estar encinta.

Formación de la cavidad amniótica, disco embrionario y saco vitelino

A medida que avanza el blastocisto aparece un espacio en el embrioblasto que constituye el primordio de la cavidad

amniótica (véase Figura 3-1A). Poco después se separan del epiblasto las células ammogénicas (formadoras de amnios) o amnoblastos y forman el amnios, que rodea la cavidad amniótica (véase Figura 3-1B y C). Al mismo tiempo, se producen cambios morfológicos en el embrioblasto que se traducen en la formación de una placa bilaminar aplanada y casi circular de células, el disco embrionario, compuesto por dos capas (Figura 3-2A):

- epiblasto, la capa más gruesa, está formada por células cilíndricas altas relacionadas con la cavidad ampiotica
- hipoblasto, constituido por células cúbicas pequeñas advacentes a la cavidad exocelómica

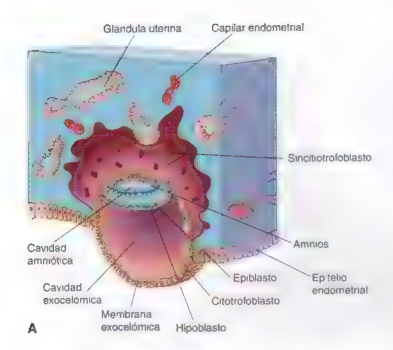
El epiblasto forma el suelo de la cavidad amniótica y se continúa en la penferia con el amnios. El hipoblasto constituye el techo de la cavidad exocelómica y se continúa con la delgada membrana exocelómica (véase Figura 3-1B). Esta membrana, junto con el hipoblasto, conforma el saco vitelino primario. El disco embrionario se encuentra ahora entre la cavidad amniótica y dicho saco (véase Figura 3-1C). Las células del endodermo del saco vitelino forman una capa de tejido conjuntivo, el mesodermo extraembrionario (véase Figura 3-2A), que rodea al amnios y al saco vitelino. Este mesodermo se compone después de células procedentes de la linea primitiva (véase Capítulo 4). El saco vitelino y la cavidad amniótica posibilitan los movimientos morfogenéticos de las células del disco embrionario

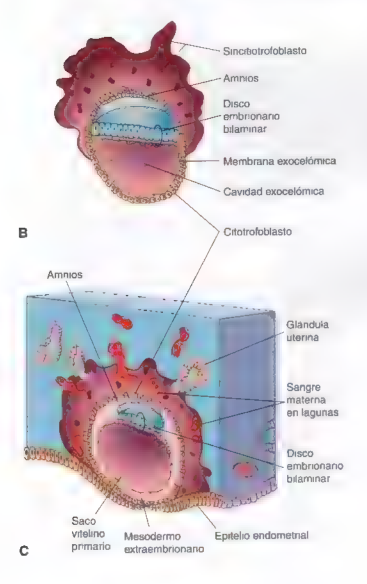
A medida que se forman el ammos, el disco embrionario y el saco vitelino primario, aparecen cavidades aisladas o lagunas en el sincitiotrofoblasto (véanse Figuras 3-1C y 3-2) que enseguida se rellenan de una mezcla de sangre materna de los capilares endometriales rotos y de secreciones de las glándulas uterinas erosionadas. La sangre materna de las lagunas también contiene hCG producida por el sincitio-trofoblasto, que mantiene el cuerpo lúteo, una estructura glandular endocrina que secreta estrógenos y progesterona para mantener el embarazo. El líquido de los espacios lacunares o embriotrofo (Gr. trophe, nutrición) pasa al disco embrionario por difusión y aporta material nutritivo al embrión.

La comunicación de los capilares endometriales erosionados con las lagunas establece la circulación uteroplacentaria inicial. Al fluir la sangre materna hacia las lagunas suministra oxígeno y sustancias nutritivas al embrión La sangre oxigenada entra en las lagunas desde las arterias endometriales espirales y la sangre desoxigenada sale de ellas a través de las venas endometriales.

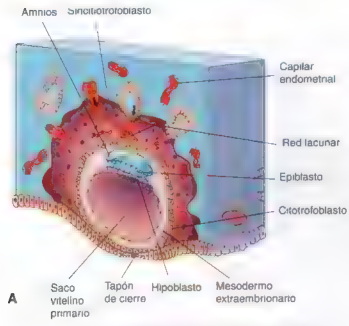
El producto de la concepción humano de 10 días de edad (embrión y membranas embrionarias) está totalmente incluido en el endometrio (véase Figura 3-2A). Durante unos dos días existe un defecto en el epitelio endometrial que es ocluido por un tapón de cierre formado por un coágulo fibrinoso de sangre. Alrededor del día 12, este tapón está cubierto por un epitelio uterino casi completamente regenerado (véase Figura 3-2B) Durante la implantación del producto de la concepción, las células del tejido conjuntivo endometrial sufren una transformación, la reacción decidual. Después de volverse tumefactas por la acumulación de glucógeno y lípidos en sus citoplasmas se denominan células deciduales. La función primaria de la reacción decidual es constituir un lugar privilegiado para el producto de la concepción desde el punto de vista inmunitario.

En un embrión de 12 días, las lagunas sincitiotrofoblásticas adyacentes se han fusionado para formar redes



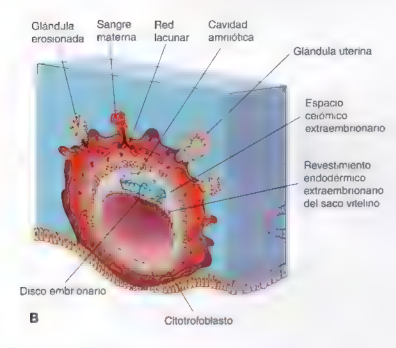


endometrio. El tamaño real del producto de la concepción es de unos 0,1 mm, el tamaño aproximado del punto al final de esta fase. A, Dibujo de un corte de un blastocisto parcialmente implantado en el endometrio (alrededor de 8 días). Obsérvese la cavidad amniótica en hendidura B, Esquema tridimensional aumentado de un blastocisto ligeramente mayor tras su extracción del endometrio. Adviértase el sincitiotrofoblasto extenso en el polo embrionario (parte del blastocisto que contiene el disco embrionario). C, Dibujo de un corte de un blastocisto de unos 9 días de edad implantado en el endometrio. Véanse las lagunas que aparecen en el sincitiotrofoblasto.



Tamaño real del blastocisto implantado: -

figura 3 - 2. Blastocistos implantados A, 10 días; B, 12 días. Esta etapa del desarrollo se caracteriza por la comunicación de las redes llenas de sangre que en B son lacunares; observe que han aparecido espacios celómicos en el mesodermo extraembrionario para formar el inicio del celoma extraembrionario



lacunares (véase Figura 3-2B) que otorgan un aspecto esponjiforme al sincitiotrofoblasto. Las redes lacunares, especialmente notables alrededor del polo embrionario, representan el micio de los espacios intervellosos de la placenta (véase Capítulo 7). Los capilares endometriales que rodean al embrión implantado se congestionan y dilatan para formar sinusoides, vasos terminales de pared delgada cuyo tamaño es mayor que los capilares normales. El sincitiotrofoblasto erosiona los sinusoides y la sangre materna fluye libremente hacia las redes lacunares. El crecimiento del disco embrionario laminar es lento en comparación con el creci-

miento del trofoblasto (véanse Figuras 3-1 y 3-2). El embrión implantado de 12 días produce una pequeña elevación de la superficie endometrial que sobresale hacia la luz uterina (Figuras 3-3 y 3-4)

A medida que se producen cambios en el trofoblasto y el endometrio, el mesodermo extraembrionario aumenta y aparecen espacios celómicos extraembrionarios aislados en su interior (véanse Figuras 3-2 y 3-4), los cuales se fusionan para formar una gran cavidad aislada, el celoma extraembrionario (Figura 3-5A). Esta cavidad llena de líquido rodea al amnios y al saco vitelino, excepto en las



Figure 3 - 3. Fotografía de la superficie endometrial del útero que muestra el lugar de implantación del embrión de 12 días que aparece en la Figura 3-4. El producto de la concepción implantado produce una pequeña elevación (flecha) (x8). (Tomado de Hertig AT, Rock J: Contrib Embryol Carnegie Inst 29·127, 1941. Cortesía de Carnegie Institution de Wash ngton.)

zonas de unión al corion mediante el tallo de conexión. Al formarse el celoma extraembrionario, el saco vitelino primario se reduce y se origina un saco vitelino secundario de menor tamaño (véase Figura 3-5B). Este saco vitelino más pequeño está compuesto por células endodérmicas embrionarias que migran desde el hipoblasto del interior del saco vitelino primario (Figura 3-6). Durante la formación del saco vitelino secundario, una parte grande del saco primario se estrangula (véase Figura 3-5B). El saco vitelino no contiene vitelo, sin embargo, tiene funciones importantes (p ej., es la zona de origen de las células germinales primordiales [véase Capítulo 13]]. Podría actuar en la transferencia selectiva de nutrientes hacia el embrión. El trofoblasto absorbe el líquido nutritivo de las redes lacunares, que se transfiere al embrión.

Desarrollo del saco coriónico

El final de la segunda semana se caracteriza por la aparición de vellosidades coriónicas primarias (Figuras 3-5 y 3-7). La proliferación de células citotrofoblásticas origina extensiones celulares que crecen hacia el sincitiotrofoblasto. Se cree que el mesodermo somático extraembrionario sub-yacente induce el crecimiento de esas extensiones. Las pro-yecciones celulares forman vellosidades coriónicas primarias, la primera fase del desarrollo de las vellosidades coriónicas placentarias.

El celoma extraembrionario divide al mesodermo extraembrionario en dos capas (véase Figura 3-5A y B).

- mesodermo somático extraembrionario, que reviste el trofoblasto y cubre el amnios
- mesodermo esplácnico extraembrionario, que rodea al saco vitelino

El mesodermo somático extraembrionario y las dos capas del trofoblasto constituyen el corion (véase Figura 3-7B) El corion forma la pared del saco coriónico, dentro del cual están suspendidos el embrión y sus sacos amniótico y vitelino por medio del tallo de conexión. En este momento del desarrollo el celoma extraembrionario se denomina cavidad coriónica. El saco amniótico (con el epiblasto embrionario que forma su «piso») y el saco vitelino (cuyo «techo» está constituido por el hipoblasto embrionario) son semejantes a dos globos que se presionan entre si (en la zona del disco embrionario) y suspendidos por un cordel (tallo de

conexión) desde el interior de un globo de mayor tamaño (saco coriónico).

Se utiliza la ecografia transvaginal (ecografia endovaginal) para medir el diámetro del saco conónico (gestacional) (Figura 3-8). Esta medida resulta de utilidad para valorar el desarrollo embrionario inicial y el resultado del embarazo. El embrión de 14 días de edad todavía tiene forma de disco embrionario bilaminar aplanado, pero las células hipoblásticas de una zona localizada son ahora cilindricas y constituyen un área circular engrosada –la lámina precordal (véase Figura 3-58 y C)-, que indica el lugar futuro de la boca y un importante organizador de la región de la cabeza.

Lugares de implantación del blastocisto

La implantación del blastocisto se suele producir en el endometrio uterino, por lo general en la parte superior del cuerpo del útero, y con una frecuencia ligeramente mayor en la pared posterior que en la anterior. La implantación de un blastocisto se puede detectar mediante ecografía y pruebas radioinmunológicas de alta sensibilidad de hCG incluso a finales de la segunda semana.

Tanglam tar län extracierina

Los blastocistos se pueden implantar fuera del útero. Tales implantaciones producen embarazos ectópicos; entre el 95% y el 97% de las implantaciones ectópicas suceden en la trompa uterina. La mayor parte de este tipo de embarazo se encuentra en la ampolla e istmo de la trompa (Figuras 3-9 a 3-11). Se ha constatado un aumento de los embarazos ectópicos en la mayoría de los países. Su incidencia oscila entre 1 de 80 y 1 de 250 embarazos, dependiendo del nivel socioeconómico de la población.

Una mujer con un embarazo tubárico presenta signos y síntomas de embarazo (p. ej., desaparición del período menstrual). También puede sufrir dolor abdominal e hipersensibilidad como consecuencia de la distensión de la trompa uterina, hemorragia anómala e irritación del peritoneo pélvico (peritonitis). El dolor se puede confundir con apendicitis cuando el embarazo se localiza en la trompa uterina derecha. Los embarazos ectópicos producen β-hCG a un ritmo más lento que los de implantación normal; por consiguiente, los análisis pueden arrojar resultados falsos negativos cuando se realizan excesivamente temprano. La ecografía endovaginal (intravaginal) es muy útil en la detección precoz de los embarazos ectópicos.

Existen diversas causas de embarazos tubáricos, que con frecuencia se relacionan con factores que retrasan o evitan el transporte del cigoto en segmentación hacia el útero; por ejemplo, debido a adherencias mucosas en la trompa uterina o a una obstrucción originada por la cicatrización derivada de infección en la cavidad abdominopélvica, la enfermedad inflamatoria pélvica. Los embarazos tubáricos ectópicos sueten comportar rotura de la trompa uterina y hemorragia hacia la cavidad peritoneal durante las primeras ocho semanas, seguidas de la muerte del embrión. La rotura de a trompa y la hemorragia representan una amenaza para la vida de la madre y tienen gran importancia clínica. Habitualmente se extirpan quirúrgicamente la trompa afectada y el concepto (véase Figura 3-11).

Cuando los blastocistos se implantan en el istmo de la trompa uterina (véase Figura 3-10D), la trompa tiende a rom-

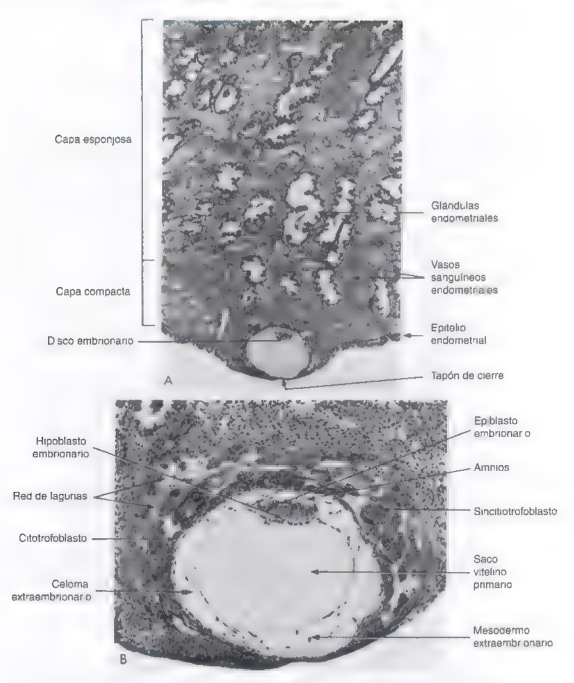
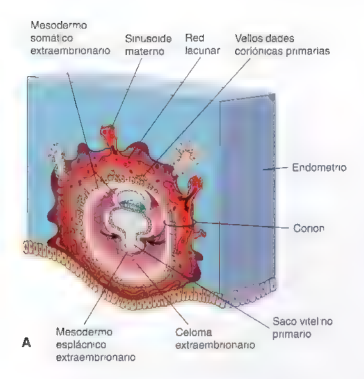


Figure 3 - 4. Blastocisto implantado. A. Corte a través del sitio de implantación del embrión de 12 días de edad descrito en la Figura 3-3. El embrión está incluido superficialmente en el endometrio (x30) B. Aumento mayor del producto de la concepción y el endometrio circundante (x100). Se pueden observar lagunas con sangre materna en el sincitiotrofoblasto. (Tomado de Hertig AT, Rock J: Contrib Embryol Carnegie Inst 29:127, 1941.)

perse de modo precoz ya que se trata de una parte estrecha, que es relativamente no expandible. El aborto del embrión en esta localización suele producir una hemorragia intensa, probablemente debido a las ricas anastomosis entre los vasos ováricos y uterinos en esta región. Cuando los blastocistos se implantan en la parte intramural (uterina) de la trompa (véase Figura 3-10£), pueden dar lugar a fetos antes de que se produzca la expulsión. La rotura de un embarazo tubárico intramural comporta generalmente una hemorragia abundante.

Los blastocistos que se implantan en la ampolla o las fimbr as de la trompa uterina pueden ser expulsados hacia la cavidad peritoneal, en donde generalmente se implantan en el saco rectouterino (de Douglas), una bolsa de peritoneo situada entre el recto y el útero (Figura 3-12). En algunos casos excepcionales, un embarazo abdominal puede progresar hasta su término y el feto nace a través de una incisión abdominal. Sin embargo, habitualmente el embarazo abdominal constituye un trastorno grave debido a que la unión de la placenta a órganos abdominales origina una hemorragia



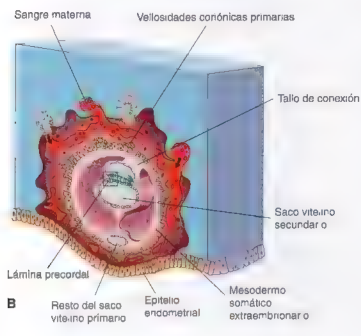
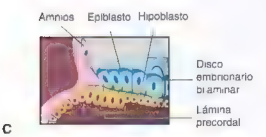


Figura 3 - 5. Dibujos de cortes de embriones humanos impiantados basados fundamentalmente en Hertig y cols., 1956, Obsérvese. 1) el defecto del epitello endometrial ha desaparecido, 2) se ha formado un pequeño saco vitelino secundano; 3) una gran cavidad, el celoma extraembrionario, rodea ahora al saco vitelino y aminios, excepto donde éste está unido al corion mediante el tronco de conexión, y 4) el celoma extraembrionario, divide el mesodermo extraembrionario en dos capas, mesodermo somático extraembrionario que reviste el trofoblasto y recubre el amnios, y el mesodermo esplácnico extraembrionario situado alrededor del saco vitelino. A, 13 días, ilustra la disminución del tamaño relativo del saco vitelino primario y la apanción temprana de las vellosidades coriónicas primarias. B, 14 días, muestra el saco vitelmo secundario de reciente formación y la localización de la lámina precordal en su techo C. Detalle de la lámina precordal indicada en B



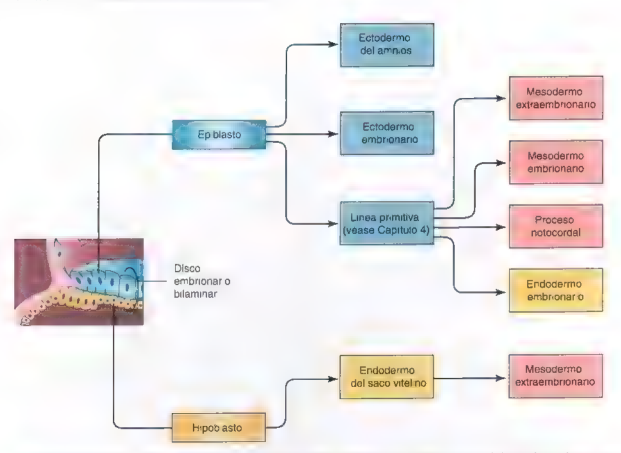


Figura 3-6 Origen de los tejidos embrionarios. Los colores en las cajas se utilizan en los dibujos de cortes de los productos de la concepción

intraperitoneal considerable. De hecho, la causa principal de muerte materna es la hemorragia y la gestación abdominal multiplica este riesgo por 90 en comparación con el embarazo intrauterino y por siete en relación con un embarazo tubárico. En ciertos casos poco frecuentes, el producto de la concepción abdominal muere sin ser detectado, se calcifica y forma un «feto pétreo», lithopedion (Gr. lithos, piedra, + paldion, niño).

Los embarazos intrauterino y extrauterino simultáneos son poco frecuentes y se producen en aproximadamente 1 de cada 7.000. La presencia de un embarazo intrauterino oculta inicialmente el embarazo ectópico. Por lo general, el embarazo ectópico se puede interrumpir mediante la resección quirúrgica de la trompa uterina afectada, por ejemplo, sin afectar al embarazo intrauterino (véase Figura 3-11). Las implantaciones cervicales son poco comunes (véase Figura 3-10); algunas de ellas no se reconocen porque se abortan durante la fase inicial de la gestación. En otros casos, la placenta se une firmemente a los tejidos fibrosos y musculares del cuello uterino, produciendo con frecuencia hemorragia que obliga a la intervención quirúrgica, o histerectomía (resección del útero).

El aborto espontáneo de un embrión inicial en la trompa uterina puede provocar la implantación del producto de la concepción en el ovario, en otros órganos o en el mesenterio (veanse Figuras 3-10 y 3-12), pero los embarazos ováricos y abdominales son muy poco frecuentes. La hemorragia en estos lugares de implantación ectópica produce generalmente hemorragia intraabdominal y dolor abdominal grave. La mayoría de estos embarazos se descubre en un estudio

ecográfico o es la exploración abdominal de un supuesto embarazo tubario

La implantación de un blastocisto en el segmento inferior del útero en la proximidad del orificio interno origina una placenta previa que recubre de forma parcial o total dicho orificio (véase Figura 3-10). La placenta previa puede producir hemorragia debido a la separación prematura de la placenta durante el embarazo o en el parto (véase Capítulo 7).

o do embrio

El aborto se define habitualmente como la interrupción del embarazo antes de las 20 semanas de gestación, período de viabilidad del embrión o feto. La mayoría de los abortos de embriones durante las primeras 3 semanas se produce de forma espontánea. Los abortos espontáneos esporádicos y recurrentes constituyen dos de los problemas ginecológicos más frecuentes. Resulta complicado determinar la frecuencia de los abortos tempranos, dado que con frecuencia tienen lugar antes que la mujer sepa que está embarazada. Un aborto en los días siguientes a la ausencia de la primera regia se confunde con faccidad con un retraso menstrual. La detección de un producto de la concepción en el flujo menstrual (hemorragia menstrual) es muy difícil como consecuencia de su pequeño tamaño (véase Figura 3-13£).

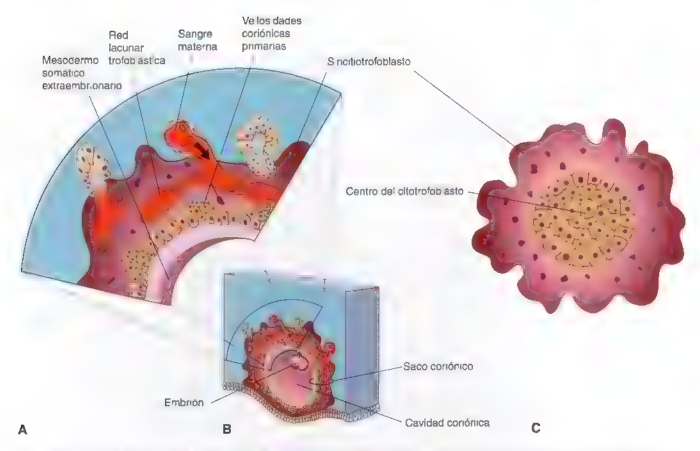


Figura 3 - 7 A, Detal e del corte (del neado en B) de la pared del saco conónico. B, Esquema de un producto de la concepción de 14 días que muestra el saco conónico y su aspecto velloso originado por las vellosidades coriónicas primarias (x6). C, Dibujo de un corte transversal de una vellosidad coriónica primaria (x400).



Figura 3 – 8. Ecografía endovag.nal de un saco coriónico (gestacional) temprano. El diámetro medio del saco se calcula sumando tres dimensiones ortogonales (longitud, profundidad y anchura) y dividiendo por tres. La colocación correcta de los calibradores se ilustra entre los calibradores 1 y 2. No se incluye la pared del saco. (Tornado de Laing FC, Frates MC: Ultrasound evaluat.on during the first trimester of pregnancy En Callen PW (ed.): Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4 " ed. Filadelfia, WB Saunders, 2000.)

El estudio de la mayor parte de los abortos espontáneos debidos a problemas médicos revela productos de la concepción anómalos. Más del 50% de todos los abortos espontáneos conocidos se debe a anomalías cromosómicas. La mayor incidencia de abortos en mujeres de mayor edad posiblemente proceda del aumento de la frecuencia de la no disyunción cromosómico durante la ovogénesis (véase Capítulo 2). Se ha estimado que entre un tercio y una mitad de todos los cigotos no llega a desarrollarse para formar blastocistos ni se mplanta. La falta de implantación de los biastocistos podría ser consecuencia del desarrollo deficiente del endometrio; no obstante, en muchos casos existen probablemente anomalías cromosómicas letales en el embrión que originan dicho aborto. Se ha registrado una incidencia mayor de abortos espontáneos de fetos con defectos del tubo neural, labio leporino y paladar hendido y otras anomalías que en recién nacidos.

Resumen de la implantación

La implantación del blastocisto comienza a finales de la primera semana y finaliza al terminar la segunda. Se está empezando a conocer los sucesos moleculares relacionados con la implantación humana. En la implantación participan citocinas, hormonas esteroideas y diversos factores de crecimiento. Este proceso se puede resumir como se indica a continuación

 La zona pelúcida degenera (día 5) Su desaparición es consecuencia del aumento de tamaño del blastocisto y



Figura 3 – 9. A, Corte frontal del útero y la trompa uterina izquierda, que ilustra un embarazo tubárico ectópico. B, Embarazo tubárico ectópico. Esta ecografía ax al a través de los anexos izquierdos (piacenta y membranas extraembrionarias) de una paciente embarazada de sels semanas muestra un pequeño saco coriónico o gestaciona (flecha) en la trompa uterina izquierda con vascular dad prominente en su periferia. Esto es característico de un embarazo tubário ectópico. (Por cortesía del Dr. EA Lyons, Departament of Radiology, Hearth Sciences Centre, University of Manitoba, Winnipeg, Maritoba, Canadá). La incidencia de embarazo tubárico oscila entre 1/80 y 1/250 gestaciones. La mayoría de las implantaciones ectópicas se producen en la trompa (95-97%), en general a nivel del istmo o la ampolla.

de la degeneración debida a la lisis enzimatica. Las enzimas líticas son liberadas por los acrosomas de los espermatozoides que rodean y penetran parcialmente a la zona pelúcida

- El blastocisto se adhiere al epitelio endometrial (día 6)
- El trofoblasto se diferencia en dos capas, el sincitiotrofoblasto y el citotrofoblasto (dia 7)
- El sincitiotrofoblasto erosiona los tejidos endometriales y el biastocisto comienza a incluirse en el endometrio (dia 8)
- Aparecen lagunas rellenas de sangre en el sincitiotrofoblasto (día 9)
- El blastocisto se hunde por debajo del epitelio endometrial y un tapón de cierre rellena el defecto (día 10)
- Se forman redes lacunares como consecuencia de la fusión de lagunas adyacentes (días 10 y 11)
- El sincitiotrofoblasto erosiona los vasos sanguineos endometriales, permitiendo el flujo de sangre materna hacia y fuera de las redes lacunares, estableciendo asi una circulación uteroplacentaria (das 11 y 12)
- El defecto del epitelio endometrial desaparece de forma gradual a medida que se repara el epitelio (días 12 y 13)
- Se desarrollan vellosidades coriónicas primarias (días 13 y 14)

-Inhibición de la implantación-

La administración de dosis relativamente grandes de estrógenos («pildoras del día después») durante varios días, comenzando poco después del coito sin protección, no suele evitar la fecundación, pero sí la implantación del blastocisto. (Una dosis diaria elevada de dietilestilbestrol durante cinco o seis días también puede acelerar el paso del cigoto en división por la trompa uterina. Normalmente, el endometno pasa a la fase secretoria del ciclo menstrual a medida que se forma el cigoto, sufre la segmentación y se introduce en el útero. La elevada cantidad de estrógenos altera el equilibrio normal entre estrógenos y progesterona necesario para la preparación del endometrio para la implantación. La administración de hormonas después de la concepción para evitar la implantación del blastocisto se emplea a veces en casos de agresión sexual o rotura de un preservativo, pero este tratamiento está contraíndicado como anticonceptivo de uso habitual. La píldora abortiva RU486 también destruye el producto de la concepción al interrumpir la implantación debido a la interferencia con el ambiente hormonal normal del embrión en proceso de implantación

Un dispositivo intrauterino (DIU) que se inserta en el útero a través de la vagina y el cuello cervical interfiere generalmente en la implantación mediante la producción de una reacción inflamatoria local. Los DIU contienen progesterona que se libera de forma lenta y altera el desarrollo endometrial, de modo que no se suele producir la implantación

Resumen de la segunda semana

La rápida proliferación y diferenciación del trofoblasto son características destacadas de la segunda semana (Figura 3-13 y 3-14). Dichos procesos tienen lugar a medida que el blastocisto completa su implantación en el endometrio Los diversos cambios endometriales procedentes de la adaptación de estos tejidos para la implantación se conocen como reacción decidual. Simultáneamente se forma el saco vitelino primario y se desarrolla el mesodermo extraembrionario. El celoma embrionario se origina a partir de espacios que aparecen en dicho mesodermo. El

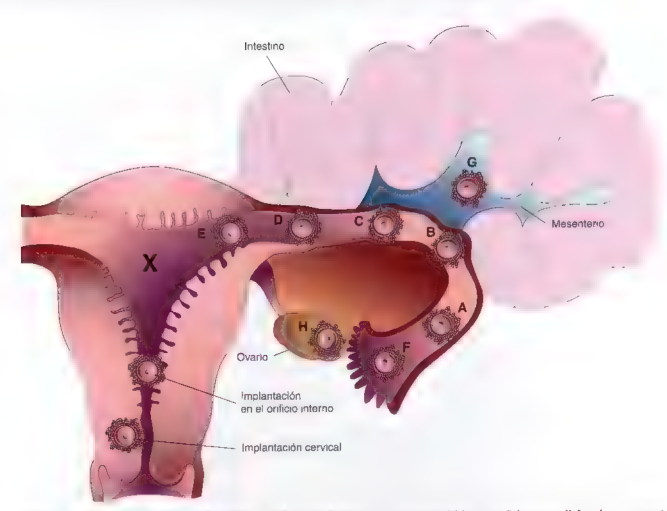


Figura 3 - 10. Lugares de implantación de los biastocistos. E lugar habitual en la pared posterior del útero se señala con una X. E lorden aproximado de frecuencia de las implantaciones ectopicas se indica a fabéticamente (A, más frecuente, H, menos frecuente). A a F, Embarazos tubáricos. C Embarazo abdominal. H, Embarazo ovár col·los embarazos tubáricos constituyen el tipo más común de embarazo ectópico. El embarazo de cue lo uterino se considera con frecuencia un embarazo ectópico, aunque se ha incluido con razón dentro de los posibles embarazos uterinos.

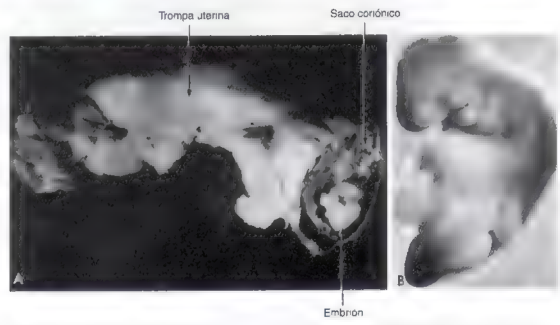


Figura 3 – II. Fotografías de un embarazo tubario. A, La trompa uterina se ha extirpado quirúrgicamente y seccionado para mostrar el producto de la concepción implantado en la membrana mucosa (x3). B, Fotografía aumentada del embrión de cuatro semanas con aspecto normal (x13). (Por cortesía del profesor Jean Hay (jubilado), Department of Anatomy and Cell Science, University of Manitoba, Winnipeg, Canadá)



Figura 3 – 12. Corte medial de una pelvis femenina con un embarazo abdominal. Aunque el blastocisto expulsado de la trompa utenna se puede unir a cualquier órgano o al mesenterio intestinal, generalmente lo hace al peritoneo del saco rectouterino (una bolsa entre el recto y el útero)



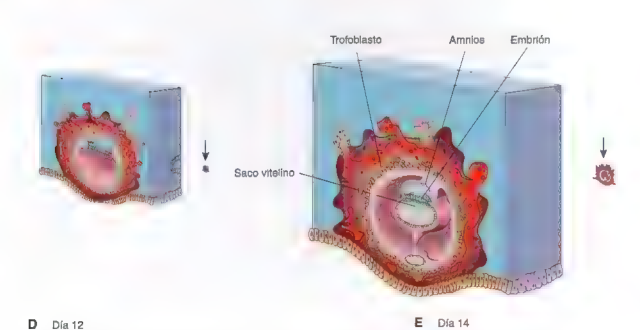
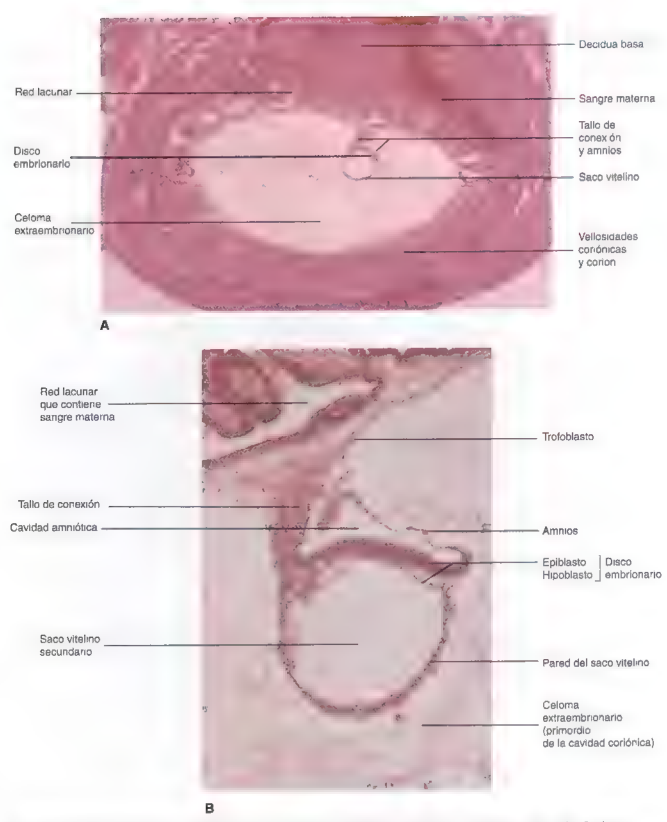


Figura 3 - 13. Dibujos de cortes de blastocistos humanos durante la segunda semana que ilustran la rápida expansión de trofoblasto y el tamaño relativamente minúsculo de los productos de la concepción (x25), los dibujos indicados con flechas muestran el tamaño real de los blastocistos.



Ligara 3 - 14. Microfotografías de cortes longitudinales de un embrión implantado en la etapa 6 de Carnegie, de unos 14 días. Obsérvese e gran tamaño del celoma extraembrionano. A, Imagen de bajo aumento (x18). B, Imagen de gran aumento (x95). El embrión está representado por el disco embrionano biaminar formado por epiblasto e hipoblasto. (Tomado de Nishmura H [ed.]: Atlas of Human Prenatal Histology. Tokyo, Igaku-Shoin, 1983.)

celoma extraembrionario se convierte posteriormente en la cavidad coriónica. El saco vitelino primario se hace más pequeño y desaparece gradualmente al tiempo que se desarrolla el saco vitelino secundario. Mientras ocurren los cambios citados anteriormente:

- La cavidad amniótica aparece como un espacio entre el citotrofoblasto y el embrioblasto
- El embrioblasto se diferencia en un disco embrionario bilaminar, formado por el epiblasto, relacionado con la cavidad amniótica, y un hipoblasto, advacente a la cavidad del blastocisto.
- La lámina precordal se desarrolla como un engrosamiento localizado del hipoblasto, que indica la región craneal futura del embrión y el futuro lugar de la boca; esta placa es, asimismo, un importante organizador de la región de la cabeza

Problemas con orientación clinica

Caso 3-1

56

Una mujer de 22 años de edad que referia un «catarro de pecho» grave se remitió para hacerle una radiografía torácica

- ¿Es aconsejable realizar un estudio radiológico torácico en una mujer sana durante la última semana de su cíclo menstrual?
- ¿Es probable que se desarrollen anomalías congénitas en su hijo si está embarazada?

Caso 3-2

Una mujer que fue agredida sexualmente durante su período fértil recibió dosis elevadas de estrógenos dos veces al día durante cinco días para evitar un posible embarazo.

- Si se ha producido la fecundación, ¿cuál cree que será el mecanismo de acción de dicha hormona?
- ¿Cómo llaman las personas profanas a este tipo de tratamiento farmacológico? ¿Es lo que los medios de comunicación denominan «píldora abortiva»? Si no es así, explique el método de acción del tratamiento hormonal.
- ¿Cuán pronto se puede detectar un embarazo?

Caso 3-3

Una mujer de 23 años consultó a su médico acerca de dolor abdominal inferior derecho intenso. Comentó que no había tenido dos periodos menstruales. Se estableció un diagnóstico de embarazo ectópico.

- ¿Qué técnicas se podrían emplear para realizar dicho diagnóstico?
- ¿Cuál es la localización más probable de gestación extrauterina?
- ¿Cómo cree que el médico debería tratar este trastorno?

Caso 3-4

Una mujer de 30 años se sometió a una apendicectomía hacia el final de su ciclo menstrual; después de ocho meses y medio dio a suz a un niño con una anomalía congénita del cerebro.

¿Es posible que la intervención quirúrgica originara tales anomalías? ¿En qué se fundamentan sus opiniones?

Caso 3-5

Una mujer de 42 años consiguió quedar embarazada después de intentario durante muchos años. Estaba preocupada por el desarrollo de su hijo.

- ¿Qué le comentará probablemente su médico?
- Las mujeres mayores de 40 años de edad pueden tener niños sanos?
- ¿Qué pruebas y técnicas diagnósticas se realizarían posiblemente?

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografía y lecturas recomendadas

Bajekal NR, Michel MZ, Li TC. Audit standards in ectopic pregnancy. J Obstet Gynecol 20:119, 2000

Bianchi DW, Wilkins-Haug LE Enders AC, Hay ED. Origin of extraembryonic mesoderm in experimental animals: relevance to chorionic mosaicism in humans. Am J Med Genet 46 542, 1993.

Boué J, Boué A, Lazar P. Retrospective and prospective epidemiological studies of 1500 karyotyped spontaneous abortions. *Teratology* 12:11, 1975

Cadkin AV, McAlpin J: The decidua-chorionic sac a reliable sonographic indicator of intrauterine pregnancy prior to detection of a fetal pole. *J Ultrasound Med 3*:539, 1984

Carr DH Chromosome studies in selected spontaneous abortions. III Early pregnancy loss, Obstet Gynecol 37750 1971

Coulam CB, Faulk WP McIntyre JA Spontaneous and recurrent abortions. In Quilligan EJ, Zuspan FP (eds): Current Therapy in Obstetrics and Gynecology, vol 3. Philadelphia WB Saunders, 1990.

Dickey RP, Gasser R, Olar TT et al. Relationship of initial chorionic sac diameter to abortion and abortus karyotype based on new growth curves for the 16 to 49 post-ovulation day *Hum Reprod* 9 559, 1994

Enders AC King BF. Formation and differentiation of extraembryonic mesoderm in the rhesus monkey. Am J Anat 181:327, 1988

Galán A, O'Connor JE, Valbuena D, et al: The human blastocyst regulates endometrial epithelial apoptosis in embryonic adhesion. Biol Reprod 63:430, 2000

Gilbert SF: Developmental Biology, 6th ed. Sunderland Sinauer Associates, 2000

Hertig AT, Rock J. Two human ova of the pre-villous stage having a development age of about seven and nine days respectively. Contrib Embryol Carnegie Inst 31 65, 1945

Hertig AT, Rock J. Two human ova of the pre-villous stage having a developmental age of about eight and nine days respectively, Contrib Embryol Carnegie Inst 33 169, 1949.

Hertig AT, Rock J, Adams EC A description of 34 human ova within the first seventeen days of development. Am J Anat 98 435 1956

Hertig AT, Rock J, Adams EC, Menkin MC. Thirty-four fertilized human ova, good, bad, and indifferent, recovered from 210 women of known fertility. *Pediatrics* 23 202 1959

Hertig AT Rock J. Two human ova of the pre-villous stage having a developmental age of about eleven and twelve days respectively. Contrib Embryol Carnegie Inst 29:127 1941

Laing FC, Frates MC: Ultrasound evaluation during the first trimester. In Callen PW (ed) Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4th ed. Philadelphia WB Saunders, 2000 Lessey BA. The role of the endometrium during embryo implantation. Human Reprod 15 (Suppl 6):39, 2000.

Levine D. Ectopic pregnancy In Callen PW (ed); Ultra sonography in Obstetrics and Gynecology, 4th ed Philadelphia, WB Saunders 2000

Lindenberg G, Hyttel P Sjogren A, Greve T A comparative study of attachment of human, bovine and mouse blastocysts to uterine epithelia monolayer Hum Reprod 4 446 1989

Lindsay DJ. Lovett IS Lyons EA et al Endovaginal sonography: volk sac diameter and shape as a predictor of pregnancy outcome in the first trimester Radiology 183.115 1992

Lipscomb GH. Ectopic pregnancy In Copeland LJ, Jarrell JF (eds): Textbook of Gynecology 4th ed. Philadelphia, WB Saunders, 2000

Loke YW, King A: Human Implantation: Cell Biology and Immunology. Cambridge, Cambridge University Press. 1995.

Luckett WP The origin of extraembryonic mesoderm in the early human and rhesus monkey embryos Anat Rec 169 369 1971

Luckett WP: Origin and differentiation of the yolk sac and extraembryonic mesoderm in presomite human and rhesus monkey embryos. Am J Anat 152 59, 1978

Matijevic R, Kurjak A. Early pregnancy loss. In Kurjak A. Chervenak FA Carrera JM (eds): The Embryo as a Patient New York, Parthenon Publishing Group, 2001.

Matsumoto H, Ma W, Smalley W, et al. Diversification of cyclooxygenase-2 derived prostaglandins in ovulation and implantation, Biol Reprod 64 1557 2001

Nogales FF (ed): The Human Yolk Sac and Yolk Sac Tumors New York, Springer Verlag, 1993

Polan ML Simón C, Frances A, et al. Role of embryonic factors in human implantation. Hum Reprod 10 (Suppl 2) 22, 1995.

Psychoyos A, Nika G Gravanis A. The role of prostaglandins in blastocyst implantation. Hum Reprod 10 (Suppl 2):30

Sen C, Yayla M. Chromosomal abnormalities of the embryo In Kurjak A, Chervenak FA, Carrera JM (eds). The Embryo as a Patient New York, Parthenon Publishing Group 2001.

Shepard TH, Fantel AG, Mirkes PE: Collection and scientific use of human embryonic and fetal materials. In Kalter H (ed). Issues and Reviews in Teratology vol 4 1988

Simón C, Pellicer A, Polan ML: Interleukin-l system crosstalk between embryo and endometrium implantation Hum Reprod 10 (Suppl 2):43, 1995

Smith SK. Angiogenesis and implantation. Hum Reprod (Suppl 6) 15 59 2000.

Streeter GL: Developmental horizons in human embryos. Description of age group XI, 13 to 20 somites, and age group XII, 21 to 29 somites. Contrib Embryol Carnegie Inst 30.211, 1942



Formación de las capas germinativas y diferenciación tisular y orgánica inicial: tercera semana

4

Gastrulación: formación de las capas germinativas ■ 60
Neurulación: formación del tubo neural ■ 67
Desarrollo de los somitas ■ 69
Desarrollo del celoma intraembrionario ■ 70
Desarrollo inicial del aparato cardiovascular ■ 70
Desarrollo posterior de las vellosidades coriónicas ■ 71
Resumen de la tercera semana ■ 72

Problemas con orientación

clínica 🔳 75

Il rápido desarrollo del embrión a partir del disco embrionario durante la tercera semana se caracteriza por

- aparición de la línea primitiva
- desarrollo de la notocorda
- diferenciación de tres capas germinativas

La tercera semana del desarrollo embrionario tiene lugar durante la semana siguiente a la ausencia del primer ciclo menstrual; es decir, se produce cinco semanas después del primer día del último período menstrual normal (FUR) La interrupción de la menstruación constituye, con frecuencia, la primera indicación de que una mujer pueda estar embaraza da, sin embargo, la ausencia de un período menstrual no siempre representa un signo de embarazo; un retraso en la menstruación puede relacionarse, por ejemplo, con un choque emocional o una enfermedad

(Bruchus de crabarazo »

En la actualidad se dispone de pruebas relativamente sencillas para detectar el embarazo. La mayoría de ellas depende de la presencia de un factor temprano de embarazo (FTE) en el suero materno y gonadotropina conónica humana (hCG), una hormona producida por el sincitiotrofoblasto y excretada en la orina materna. Se puede detectar FTE entre 24 y 48 horas después de la fecundación y la producción de hCG es suficiente para dar una indicación positiva de embarazo a comienzos de la segunda semana de desarrollo. Aproximadamente tres semanas después de la FUR (Figura 4-1) es posible detectar un embarazo normal mediante ecografía.

Un síntoma frecuente de embarazo son las náuseas y vómitos, que pueden ocurrir hacia finales de la tercera semana, aunque el momento de inicio de tales síntomas es variable. La hemorragia vaginal en la fecha esperada de la menstruación no descarta el embarazo, ya que se puede producir una ligera pérdida de sangre del lugar de implantación del blastocisto. La hemorragia por implantación procede del escape de sangre hacia la cavidad uterina desde las redes lacunares del blastocisto implantado (véase Figura 3-7). Cuando esta hemorragia se interpreta como menstruación se produce un error en la determinación de la fecha prevista de parto (FPP) y la fecha de parto.

Gastrulación: formación de las capas germinativas

La gastrulación es el proceso formativo por el cual se establecen las tres capas germinativas y la orientación axial en el embrión. Durante la gastrulación, el disco embrionario bilaminar se convierte en un disco embrionario trilaminar La gastrulación consituye el inicio de la morfogenia (desarrollo de la forma del cuerpo) y es el fenómeno más importante que ocurre durante la tercera semana. Las proteínas morfogenéticas del hueso (PMH) desempeñan un papel fundamental en este proceso. La gastrulación comienza con la formación de la línea primitiva en la superficie del epíblasto en el disco embrionario (Figura 4-2B). Cada una de las tres capas germinativas (ectodermo mesodermo y endodermo) da lugar a tejidos y órganos específicos

 El ectodermo embrionario origina la epidermis, los sistemas nerviosos central y periférico la retina del ojo y otras estructuras (véase Capítulo 5)



Figure 4-1. Ecografía de un producto de la concepción de 3,5 semanas. Obsérvese el endometrio (E) que lo rodea y el saco vitelino secundario (flecha) (Cortesía del Dr. EA Lyons, MD, profesor de Radiología y Obstetricia y Ginecología, Health Sciences Centre, University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

- El endodermo embrionario forma los revestimientos epiteliales de las vías respiratorias y del aparato digestivo, incluyendo las glándulas que desembocan en éste y las células glandulares de órganos asociados, como el hígado y el páncieas
- El mesodermo embrionario origina capas musculares lisas, tejido conjuntivo y vasos asociados a los tejidos y órganos; asimismo, el mesodermo también forma la mayor parte del aparato cardiovascular y es la fuente de células sanguíneas y médula ósea, esqueleto músculos estriados y órganos reproductores y excretores

La formación de la linea primitiva, las capas germinativas y la notocorda son procesos importantes que suceden durante la gastrulación. Durante este período el embrión se puede denominar gástrula

Linea primitiva

El primer signo de gastrulación es la aparición de la línea primitiva (véase Figura 4-2B). A comienzos de la tercera semana, en el extremo caudal del plano medial de la cara dorsal del disco embrionario aparece una opacidad formada por una banda líneal engrosada de epiblasto, la linea primitiva (Figuras 4-2C y 4-3). La linea primitiva procede de la proliferación y migración de células del epiblasto hacia el plano medial del disco embrionario. A medida que la línea se alarga por la adición de células a su extremo caudal, su extremo craneal prolifera para formar el nódulo primitivo (véanse Figuras 4-2F y 4-3). Simultáneamente, en la línea primitiva se desarrolla un surco estrecho, el surco primitivo, que continúa con una pequeña depresión en el nódulo primitivo, la fóvea primitiva. En cuanto aparece la línea primitiva se puede identificar el eje craneocaudal del embrión, los extremos craneal y caudal las superficies

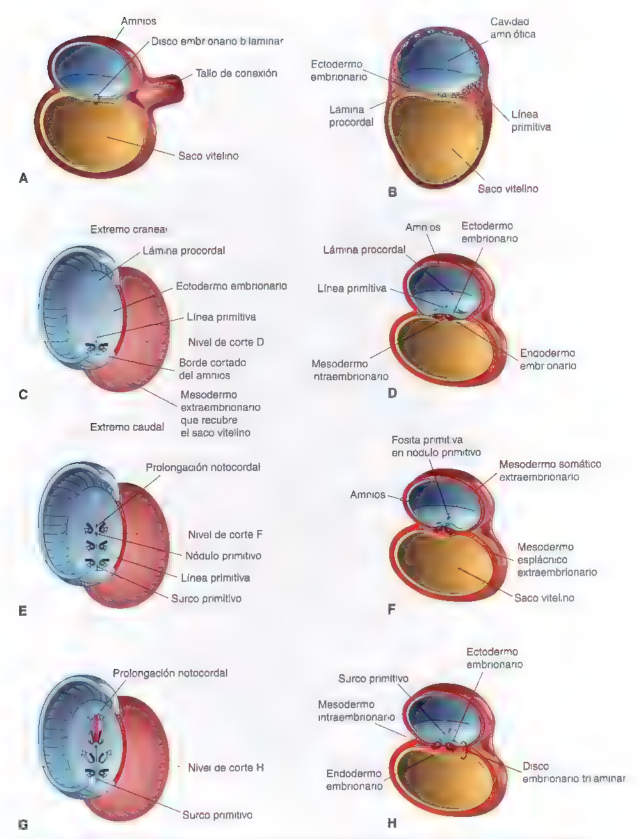
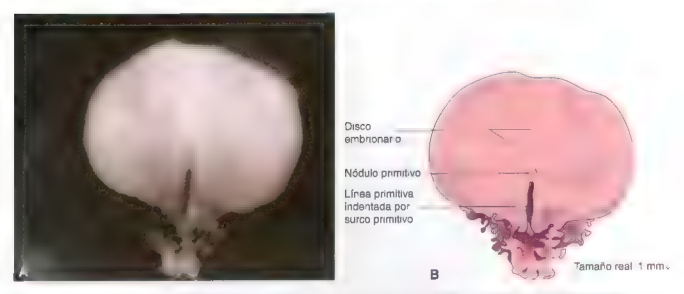


Figure 4 - 2 Dibujos que lustran la formación del disco embrionario trilam nar (días 15 a 16). Las flechos indican invaginación y migración de células mesenquimatosas desde la linea primitiva entre el ectodermo y el endodermo A, C, E y C, Vistas dorsa es del disco embrionario a comienzos de la tercera semana, expuestas extirpando el amnios. B, D, F y H, Cortes transversales a traves de disco embrionario. Los níveles de los cortes se indican en C, E y C. La ámina procordal, que indica la región de la cabeza en C, se muestra mediante un óvalo azul claro debido a que este engrosamiento del endodermo no se puede observar desde la superficie dorsal.



I reura 1 3 A, Fotografía de la superficie dorsal de un embnon de unos 16 días de edad B, Dibu o que indica las estructuras mostradas en A (A de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K: Calor Atlas of Clinical Embriology, 2 ed., Filadelfia, WB Saunders, 2000)

dorsal y ventral, y los lados derecho e izquierdo. El surco y la fóvea primitivas proceden de la invaginación (movimiento hacia dentro) de células epiblásticas, indicada mediante flechas en la Figura 4-2E

Poco después de la aparición de la línea primitiva, las células de su zona profunda migran y forman el mesénquima, un tejido formado por células de organización laxa suspendidas en una matriz gelatinosa. Las células del mesénquima tienen forma ameboidea y actividad fagocítica (Figura 4-4B) El mesénquima forma los tejidos de sustento del embrión, como la mayoría de los tejidos conjuntivos del cuerpo y el armazon de tejido conjuntivo de las glándulas. Una parte del tejido mesenquimatoso origina el mesoblasto (mesodermo no diferenciado), que forma el mesoblasto (mesodermo no diferenciado).

sodermo intraembrionario o embrionario (véase Figura 4-2D). Algunas células del epiblasto desplazan al hipoblasto, formando el endodermo intraembrionario o embrionario en el techo del saco vitelino. Las celulas restantes del epiblasto dan lugar al ectodermo intraembrionario o embrionario Los datos procedentes de la investigación sugieren que ciertas moléculas de señalización (factores nodales) de la superfamilia del factor de crecimiento transformante $(TGF\beta)$ inducen el mesodermo Además TGF- β (nodal), un factor de transcripción de la secuencia T (veg T) y la ruta de señalización de Wnt parecen estar implicadas en la especificación del endodermo. Las células mesenquimatosas derivadas de la línea primitiva migran mucho. Estas células pluripotenciales dispo-

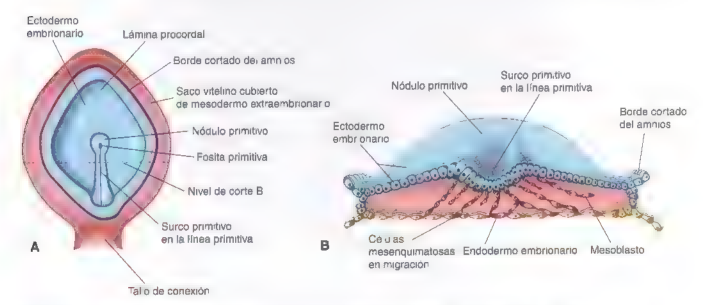


Figura 1 - 1 A, Dibujo de una vista dorsal de un embrión de 16 días de edad. Se ha extirpado el amnios para exponer el disco embrionario B, Dibujo de la mitad craneal del disco embrionario. El disco se ha cortado transversalmente con el fin de mostrar la migración de las células mesenquirmatosas desde la linea primitiva para formar el mesoblasto, que pronto se organiza para constituir el mesodermo intraembrionario. Esta lustración también muestra que la mayoría de endodermo embrionario surge también a partir del epib asto. La mayoría de las células epiblásticas son desplazadas hacia regiones extraembrionarias como la pared del saco vitelino.

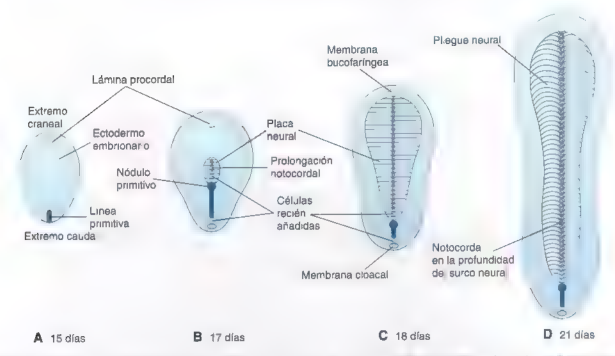


Figure 4 5 Esquemas de las superfic es dorsales del disco embrionario que muestran cómo se a arga y modifica su forma durante la tercera semana La línea primitiva se alarga mediante la adición de células a su extremo caudal y la prolongación notocorda: lo hace por migración de celulas desde e nódulo primitivo, La prolongación notocordal y el mesodermo vecino inducen la formación de la placa neural, el primordio del sistema nervioso central, en el ectodermo embrionario suprayacente. Observe que, la medida que la prolongación notocordal aumenta su longitud, la linea primitiva se acorta. Al finalizar la tercera semana, la prolongación notocorda se transforma en la notocorda. Obsérvese que el disco embrionario tiene inicialmente forma ovoíde, pero pronto adquiere forma de pera y después de zapatilla a medida que la notocorda se desarrolla.

nen de la capacidad de proliferar y diferenciarse en distintos tipos celulares, como fibroblastos, condroblastos y osteoblastos (véase Capítulo 5). En resumen, mediante el proceso de gastrulación, las células del epiblasto originan tres capas germinativas en el embrión, que constituyen el primordio de todos sus tejidos y órganos.

Destino de la línea primitiva

La línea primitiva forma activamente el mesodermo embrionario hasta el inicio de la cuarta semana; posteriormente, la producción de mesodermo se ralentiza. El tamaño relativo de la línea primitiva se reduce y se convierte en una estructura insignificante en la región sacrococcígea del embrión (Figura 4-5D). Normalmente la línea primitiva sufre cambios degenerativos y desaparece a finales de la cuarta semana.

Indutume encrecoccipes:

Los restos de la línea primitiva se pueden mantener y dar lugar a un tumor, el teratoma sacrococcígeo (Figura 4-6). Como proceden de las células pluripotenciales de la línea primitiva, estos tumores contienen varios tipos de tejido con elementos de las tres capas germinativas en estadios incompletos de diferenciación. Los teratomas sacrococcígeos constituyen el tumor más frecuente en recién nacidos y su incidencia es de alrededor de 1 en 35.000; la mayoría de los lactantes afectados (80%) son mujeres. Los teratomas sacrococcígeos se diagnostican habitualmente mediante ecografía antenatal rutinaria y la mayoría de ellos son benignos. Estos tumores se suelen extirpar quirúrgicamente con rapidez y su pronóstico es bueno.

Proceso notocordal y notocorda

Algunas células mesenquimatosas migran en sentido craneal desde el nódulo y la fóvea primitivos, formando un cordón celular medial conocido como prolongación notocordal (Figura 4-7C). Esta prolongación adquiere enseguida una luz, el canal notocordal. La prolongación notocordal crece en sentido craneal entre el ectodermo y el endodermo hasta alcanzar la lámina procordal, una pequeña zona circular de células endodérmicas cilíndricas en la que están en contacto el ectodermo y el endodermo La prolongación notocordal hueca y con forma de bastón no se puede extender más, ya que la lámina procordal está unida fuertemente al ectodermo embrionario que la recubre. La lámina procordal es el primordio de la membrana bucofaringea, situada en el lugar futuro de la cavidad oral (Figura 4-8C).

Algunas células mesenquimatosas de la linea primitiva y la prolongación notocordal migran en sentido lateral y craneal entre el ectodermo y el mesodermo hasta los márgenes del disco embrionario. Dichas células continúan con el mesodermo extraembrionario que recubre el amnios y el saco vitelino (véase Figura 4-2C y D), que se deriva del endodermo del saco (véase Capítulo 3). Otras células mesenquimatosas de la línea primitiva migran en sentido craneal a cada lado de la prolongación notocordal y alrededor de la lámina procordal. En ese punto se encuentran cranealmente para formar mesodermo en el área cardiógena en la que el primordio cardíaco comienza su desarrollo a finales de la tercera semana (véase Figura 4-11B)

En posición caudal respecto a la línea primitiva existe una zona circular, la **lámina cloacal**, que indica la futura localización del ano (véase Figura 4-7E). El disco embrio-



Figure 4 - 6. Lactante de sexó femenino con un teratoma sacrococcígeo de gran tamaño que se ha desarrollado a partir de los vestigios de la línea primitiva. El tumor, una neoplasia compuesta de distintos tipos de tejido, se extirpó quirúrgicamente. (Cortesía del Dr. AE Chudley, MD, Sección de Genética y Metabolismo, Departamento de Ped atría y Salud Infantil, Children's Hospita and University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

nario sigue siendo bilaminar en esta área y en la membrana bucofaringea debido a la fusión del ectodermo y endodermo embrionario en estos sitios, evitando así la migración de células mesenquimatosas entre ellos (véase Figura 4-8C). A mediados de la tercera semana, el mesodermo embrionario se separa del ectodermo y endodermo en todas partes excepto:

- en la membrana bucofaringea, cranealmente
- en el plano medio en posición craneal respecto al nódulo primitivo, en el que se localiza la prolongación notocordal
- en la membrana cloacal, caudalmente

La **notocorda** es un bastón celular que se desarrolla por la transformación de la prolongación notocordal. Las señales instructoras (inductores naturales) de la región de la línea primitiva inducen la formación de la notocorda por parte de las células precursoras notocordales. No se conocen los mecanismos moleculares de formación de la notocorda. La notocorda

 define el eje primordial del embrión y aporta cierta rigidez

- actúa como base para el desarrollo del esqueleto axial (huesos de la cabeza y columna vertebral)
- indica la futura localización de los cuerpos vertebrales

La notocorda se desarrolla como se indica a continuación:

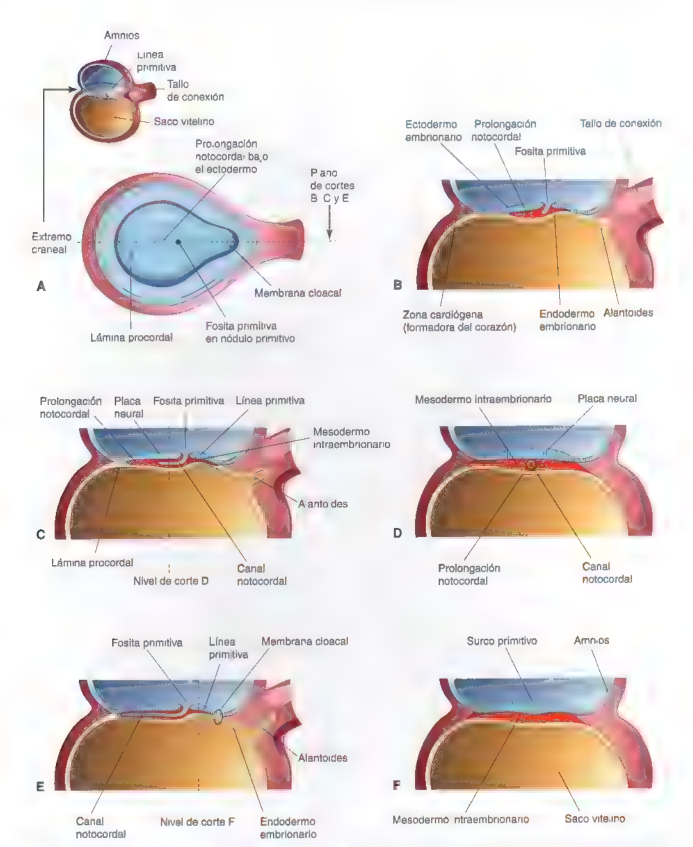
- La prolongación notocordal se elonga por invaginación de las células de la fosita primitiva.
- La fosita primitiva se extiende hacia la prolongación notocordal, formando un canal notocordal (véase Figura 4-7C).
- La prolongación notocordal es ahora un tubo celular que se extiende cranealmente desde el nódulo primitivo hacia la lámina procordal
- El suelo de la prolongación notocordal se fusiona con el endodermo embrionario subyacente (véase Figura 4-7E).
- Las capas fusionadas sufren procesos degenerativos graduales que forman aberturas en el suelo de la prolongación notocordal, comunicando el canal notocordal con el saco vitelino (véase Figura 4-8B)
- Las aberturas confluyen rápidamente y el suelo del canal notocordal desaparece (véase Figura 4-8C); el resto de la prolongación notocordal forma una lámina notocordal aplanada y hendida (véase Figura 4-8D)
- En el extremo craneal del embrión, las células notocordales comienzan a proliferar y la lámina notocordal se invagina para originar la notocorda (véase Figura 4-8F y G)
- La parte proximal del canal notocordal se mantiene temporalmente como el canal neuroentérico (véase Figura 4-8C y E), que forma una comunicación transitoría entre las cavidades amniótica y vitelina Cuando ha finalizado el desarrollo de la notocorda, el canal neuroentérico generalmente desaparece.
- La notocorda se desprende del endodermo del saco vitelino, que se convierte de nuevo en una capa continua (véase Figura 4-8G)

La notocorda es una estructura compleja alrededor de la cual se forma la columna vertebral (vease Capítulo 15). Se extiende desde la membrana bucofaringea hasta el nódulo primitivo. La notocorda degenera y desaparece a medida que se forman los cuerpos vertebrales, pero persiste como núcleo pulposo de cada disco invertebral

La notocorda funciona como el inductor primario en el embrión inicial. La notocorda en desarrollo induce el engrosamiento del ectodermo embrionario suprayacente y forma la placa neural (véase Figura 4-8C), el origen del sistema nervioso central (SNC).

Alantoides

El alantoides (Gr. allas, salchichón) aparece alrededor del día 16 como un pequeño divertículo en forma de salchichón (evaginación) de la pared caudal del saco vitelino que se extiende hacia el tallo de conexión (véanse Figuras 4-7B, C y E y 4-8B). En los embriones de reptiles aves y algunos mamíferos, el alantoides es una estructura grande en forma de saco. Cuenta con una función respiratoria o actúa como reserva de orina durante la vida embrionaria. El alantoides tiene un tamaño muy pequeño en embriones humanos debido a que la placenta y el saco amniótico se han hecho cargo de sus funciones El alantoides está implicado en la hematopoyesis inicial en el



Ligiura 4 - Dibujos que illustran el desarrol o de la prolongación notocordal. El esquema pequeño de extremo izquierdo se ofrece como or entación A, Vista dorsar dei disco embrionario (alrededor de 16 d'as), expuesto a extirpar e amnios. La prolongación notocordal se muestra como si fuese y sible a través del ectodermo embrionario B, Cy E. Cortes mediales segun el plano indicado en A, que i ustran etapas sucesivas en el desarro lo del proceso y canal notocordales. Las etapas mostradas en C y Elocurren aproximadamente el dia 18. D y E, Cortes transversales de discolembrionario en los niveles mostrados en Cy E.



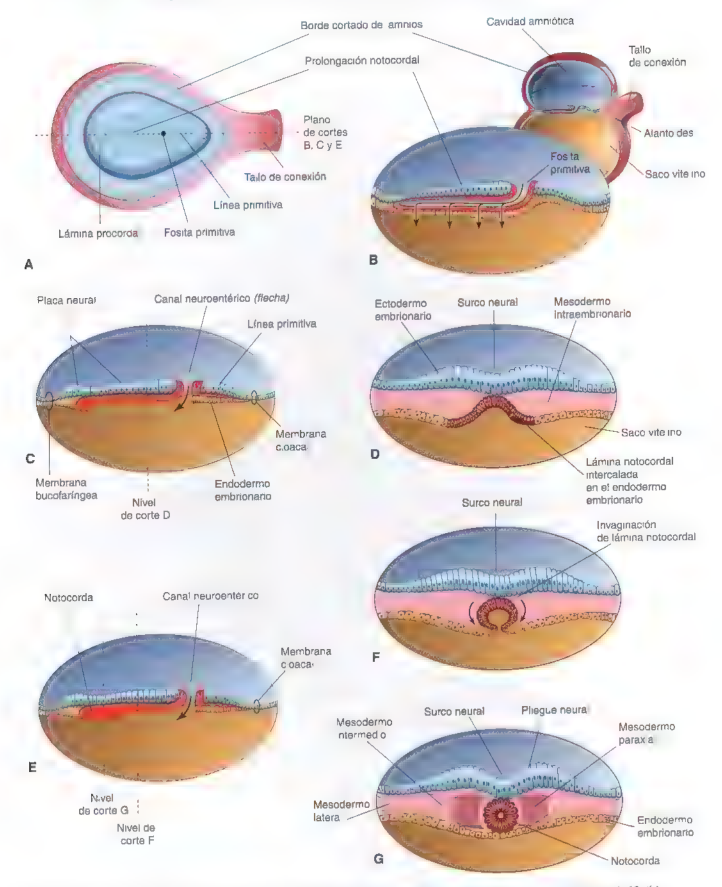


Figure 4 B. Dibujos que i ustran el desarrollo de la notocorda mediante transformación de la prolongación notocordal (alrededor de 18 día), expuesto al extirpar el amnios B. Corte media tridimensiona del embrión C y E, Cortes similares de embriones ligeramente mayores D, F y G, Cortes transversales del disco embrionario trilaminar en los niveles mostrados en C y E

embrión humano y se asocia al desarrollo de la vejiga urinaria (véase Capítulo 13). A medida que la vejiga aumenta de tamaño el alantoides se transforma en el **uraco**, representado en los adultos por el **ligamento umbilical medio.** Los vasos sanguíneos del alantoides se convierten en las arterias y venas umbilicales (véase Figura 4-12)

🖛 laktiylar dal tejida notocordal 💌

A partir del tejido notocordal se pueden formar tumores tanto benignos como malignos. Aproximadamente una tercera parte de los *cordomas* que proceden de restos de la notocorda aparecen en la base del cráneo y se extienden hacia la nasofaringe. Los cordomas crecen lentamente y sus formas malignas infiltran el hueso.

geletes alantoideos »

Los quistes alantoideos, vestigios de la porción extraembrionaria del alantoides, se encuentran normalmente entre los vasos umbilicales fetales y se pueden detectar con una ecografía. Se observan más frecuentemente en la parte proximal del cordón umbilical, en la proximidad de su inserción a la pared abdominal anterior.

Neurulación: formación del tubo neural

Los procesos que participan en la formación de la placa neural y de los pliegues neurales y en su cierre para originar el tubo neural constituyen la *neurulación*. Dichos procesos finalizan a finales de la cuarta semana momento en el que se produce el cierre del **neuroporo** caudal (véase Capítulo 5). Durante la neurulación, el embrión se puede denominar néurula

Placa neural y tubo neural

A medida que la notocorda se desarrolla, el ectodermo embrionario situado sobre ella se engrosa para formar una placa elongada parecida a una zapatilla de células epiteliales engrosadas, la placa neural. La formación de esta placa es inducida por la notocorda. El ectodermo de la placa neural (neuroectodermo) da lugar al SNC, encéfalo y médula espinal El neuroectodermo forma, asimismo otras estructuras, como la retina. Al principio, la placa neural elongada tiene una longitud similar à la de la notocorda subyacente. Aparece en posición craneal respecto al nódulo primitivo y dorsal con relación a la notocorda y el mesodermo adyacente a ésta (véase Figura 4-5B). A medida que la notocorda se alarga, la placa neural se ensancha y finalmente se prolonga en sentido craneal hasta la membrana bucofaringea (véanse Figuras 4-5C y 4-8C). Al final, la placa neural se extiende más allá de la notocorda. Alrededor del día 18 esta placa se invagina a lo largo de su eje central para formar un surco neural medio longitudinal con pliegues neurales a cada lado (véase Figura 4-8G) Los pliegues neurales se hacen especialmente prominentes en el extremo craneal del embrión y constituyen los primeros signos del desarrollo encefálico. Al finalizar la tercera semana, estos pliegues han comenzado a moverse juntos y a fusionarse, convirtiendo la placa neural en un tubo neural, el primordio del SNC

(Figuras 4-9 y 4-10). El tubo neural se separa pronto del ectodermo superficial, cuyos extremos libres se fusionan de modo que esta capa se hace continua a lo largo del tubo neural y espalda del embrión (véase Figura 4-10E y F). Posteriormente, el ectodermo de superficie se diferencia en la epidermis. La neurulación termina durante la cuarta semana La formación del tubo neural representa un complejo proceso celular y multifactorial en el que participa una cascada de mecanismos moleculares junto con factores extrinsecos (véase Capítulo 18).

Formación de la cresta neural

A medida que se fusionan los pliegues neurales para dar lugar al tubo neural, algunas células neuroectodérmi s situadas a lo largo de la cresta de cada pliegue neural pierden sus afinidades epiteliales y uniones a las células vecinas (véase Figura 4-10). Durante la separación del tubo neural del ectodermo superficial, las células de la cresta neural migran en sentido dorsolateral a cada lado del tubo neural Enseguida forman una masa irregular aplanada, la cresta neural, entre el tubo neural y el ectodermo superficial situado por encima (véase Figura 4-10E). La cresta neural se divide pronto en partes derecha e izquierda que migran hacia las caras dorsolaterales del tubo neural, donde dan lugar a los ganglios sensoriales de los nervios raquideos y craneales. Las células de dicha cresta migran en distintas direcciones y se dispersan dentro del mesénquima Aunque resulta dificil identificarlas, las técnicas de marcado especiales han revelado que estas células se diseminan de forma amplia. Las células de la cresta neural originan los ganglios raquideos (ganglios de las raices dorsales) y los ganglios del sistema nervioso autónomo. Los ganglios de los pares craneales V, VII, IX y X también proceden parcialmente de las células de la cresta neural, Además de formar las células ganglionares, las células de la cresta forman las vainas neurolémicas de los nervios periféricos y las cubiertas meníngeas del encéfalo y la médula espinal (al menos, la piamadre y aracnoides). Estas células también participan en la formación de las células pigmentadas, de la médula suprarrenal y de diversos componentes musculoesqueléticos de la cabeza (véase Capitulo 10). Los estudios analíticos indican que PMH. Wnt. Notch y FGF están implicados en los sistemas de señalización de la formación de la cresta neural y en la migración y diferenciación de células de la misma.

Puesto que la placa neural, el primordio del SNC, aparece durante la tercera semana y da lugar a los pliegues neurales y el inicio del tubo neural, la alteración de la neurulación puede comportar anomalías graves del encéfalo y la médula espinal (véase Capítulo 18), Los defectos del tubo neural (DTN) constituyen unas de las anomalías congénitas más frequentes. Se ha estimado que su incidencia es de hasta 16 por 10.000 nacimientos en el este de EE UU. La meroanencefalía o anencefalía (ausencia parcial del cerebro) es la DTN más grave y también la que afecta más frecuentemente al SNC. A pesar de que se suele usar el término anencefalía (Gr. an, sin + enkephalos, cerebro) éste es erróneo, porque el cerebro no está ausente por completo. Los indicios disponibles sugieren que la alteración primaria (p. ej , un fármaco teratogénico; véase Capítulo 8) afecta al neuroectodermo, lo que produce un fallo en la fusión de los

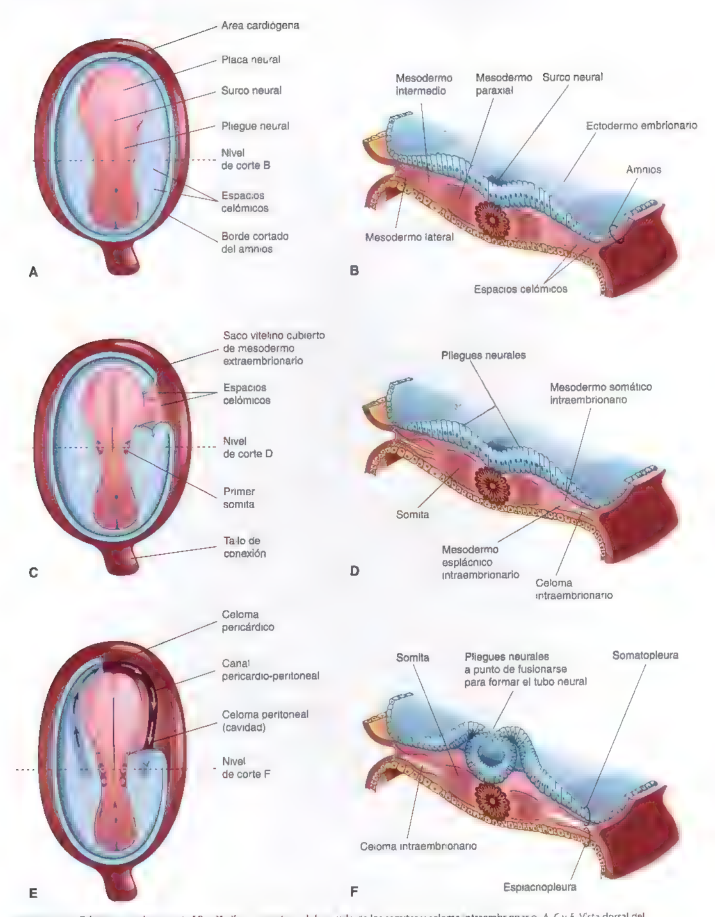


Figura 4 – 9. D bujos de embriones de 19 a 21 días que i ustran el desarro lo de los somitas y celoma intraembrionar o A. C y E. Vista dorsal del embrión, expuesto al retirar el amnios B. D y E. Cortes transversa es del disco embrionario a los niveles indicados. A. Embrión sin somitas de unos 18 días de edad. C. Embrión de unos 20 días, que muestra el primer par de somitas. Parte de la somatopleura de la derecha se ha retirado para mostrar los espacios de omicos en el mesodermo latera. E. Embrión con tres somitas (unos 21 días), que muestra la forma de herradura del celoma intraembrionario, expuesto en la derecha al retirar parte de la somatopleura.

pliegues neurales y de la formación del tubo neural en la región del encéfalo.

Desarrollo de los somitas

A medida que se forman la notocorda y el tubo neural, el mesodermo intraembrionario prolifera a cada lado de ellos para formar una columna gruesa longitudinal de mesodermo paraxial (véanse Figuras 4-8G y 4-9B). Cada columna se continúa con el mesodermo intermedio, que adelgaza gradualmente hasta constituir una capa de mesodermo lateral. El mesodermo lateral presenta con-

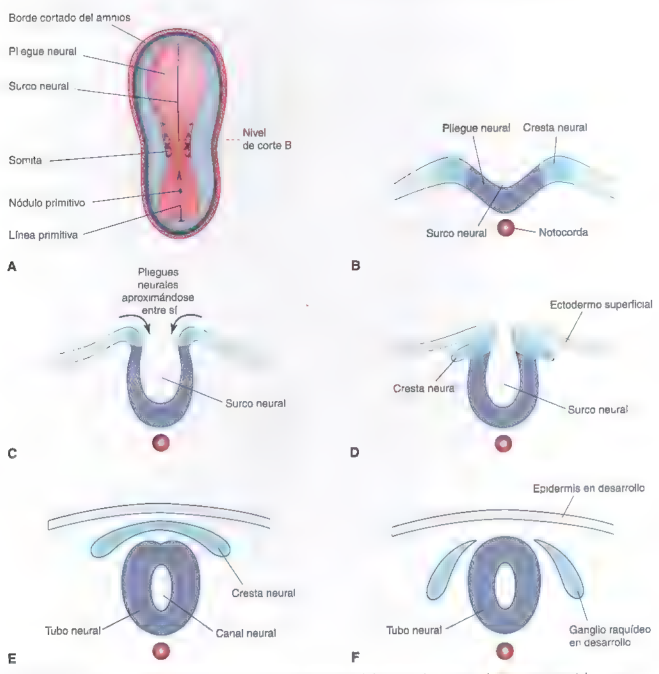


Figura 4 - 10. Cortes transversa es de embriones cada vez mayores, que lustran la formación de surco neural, pieques neurales, tubo neural y cresta neural.

tinuidad con el mesodermo embrionano que recubre el saco vitelino y el amnios. Hacia el final de la tercera semana, el mesodermo paraxial se diferencia y comienza a dividirse en pares de cuerpos cuboides los somitas (Gr. soma, cuerpo). Dichos bloques de mesodermo se localizan a cada lado del tubo neural en desarrollo (véase Figura 4-9C a F) Durante el periodo de desarrollo de somitas en humanos (dias 20 a 30) se forman alrededor de 38 parejas de somitas. Al finalizar la quinta semana están presentes entre 42 y 44 pares de somitas. Los somitas forman elevaciones superficiales definidas en el embrión y presentan un aspecto relativamente triangular en un corte transversal (véase Figura 4-9C a F). El miocele, una cavidad en forma de hendidura de poca importancia, se forma dentro de cada somita para desaparecer enseguida. Dado que los somitas son tan destacados durante las semanas cuarta y quinta, constituyen uno de los criterios para determinar la edad de un embrión (véase Capítulo 5, Tabla 5-1).

Los somitas aparecen en primer lugar en la futura región occipital del embrión. Pronto se presentan en localización craneocaudal y dan lugar a la mayor parte del esqueleto axial y musculatura asociada, así como a la dermis adyacente de la piel (véanse Capítulos 15, 16 y 20) El primer par de somitas aparece a finales de la tercera semana (véase Figura 4-9C) a pequeña distancia caudal del extremo craneal de la notocorda. Los pares posteriores se forman en una secuencia craneocaudal

Los estudios experimentales indican que la formación de somitas a partir del mesodermo paraxial implica la expresión de genes de la ruta Notch (señalización Notch), genes Hox y otros factores de señalización.

Desarrollo del celoma intraembrionario

El primordio del celoma intraembrionario (cavidad del cuerpo embrionario) aparece como espacios celómicos en el mesodermo lateral y el mesodermo cardiógeno (que formará el corazón) (véase Figura 4-9E). Estos espacios se unen enseguida para originar una única cavidad con forma de herradura, el **celoma intraembrionario** (véase Figura 4-9E), que divide el mesodermo lateral en dos capas (véase Figura 4-9D):

- una capa somática o parietal en continuación con el mesodermo extraembrionario que recubre el amnios
- una capa esplácnica o visceral continua con el mesodermo extraembrionario que reviste el saco vitelino

El mesodermo somático y el ectodermo embrionario suprayacente forman la pared del cuerpo embrionario o somatopleura, mientras que el mesodermo esplácnico y el endodermo embrionario situado sobre él forman el intestino embrionario o esplacnopleura. Durante el segundo mes, el celoma intraembrionario se divide en tres cavidades corporales

- cavidad pericárdica
- cai idades pleurales
- cavidad peritoneal

En el Capítulo 9 se ofrece una descripción de estas divisiones del celoma embrionario.

Desarrollo inicial del aparato cardiovascular

A comienzos de la tercera semana se inicia la vasculogênesis y la angiogénesis (Gr. angeion, vaso, genesis, producción) o formación de vasos sanguíneos en el mesodermo extraembrionario del saco vitelino, tallo de conexión y corión (Figura 4-II) El desarrollo de los vasos sanguíneos embrionarios comienza alrededor de dos días después. La formación inicial del aparto cardiovascular está relacionada con la ausencia de una cantidad significativa de vitelo en el ovocito y saco vitelino y la consiguiente necesidad urgente de un aporte de oxigeno y nutrientes por parte de los vasos sanguineos al embrión desde la circulación materna a través de la placenta. Al concluir la segunda semana la nutricion embrionaria se obtiene de la sangre materna mediante difusión a través del celoma extraembrionario y el saco vitelino. Durante la tercera semana se desarrolla la circulación uteroplacentaria primitiva (Figura 4-12)

Vasculogénesis y angiogénesis

En la formación del sistema vascular embrionario participan dos procesos: vasculogénesis y angiogénesis. La formación de vasos sanguíneos (vasculogénesis) en el embrión y en las membranas extraembrionarias durante la tercera semana se resumen como sigue (véase Figura 4-11).

- Se diferencian células mesenquimatosas en precursores de células endoteliales -los angioblastos (células formadoras de vasos)- que se agregan para formar grupos aislados de células angiogénicas o islotes sanguíneos.
- Aparecen pequeñas cavidades dentro de los islotes sanguíneos por confluencia de hendiduras intercelulares.
- Los angioblastos se aplanan para dar lugar a células endoteliales que se organizan alrededor de las cavidades de los islotes sanguíneos y originan el endotelio.
- Estas cavidades recubiertas de endotelio se fusionan pronto con redes de canales endoteliales (vasculogénesis)
- Los vasos se extienden hacia zonas vecinas mediante yemas endoteliales y se unen a otros vasos (angiogénesis)

Las células sanguíneas se desarrollan a partir de las células endoteliales de los vasos (hemangioblastos) a medida que se forman en el saco vitelino y la alantoides a finales de la tercera semana (véase Figura 4-11E y F). La formación de sangre (hematogénesis) no se inicia en el embrión hasta la quinta semana. Se produce primero en varias partes del mesénquima embrionario principalmente el higado, y posteriormente en el bazo médula ósea y ganglios linfáticos. Los eritrocitos fetales y adultos se derivan de distintas células progenitoras hematopoyéticas (hemangioblastos). Las células mesenquimatosas que rodean a los vasos sanguíneos endoteliales primigenios se diferencian en el tejido muscular y conjuntivo de los vasos.

Aparato cardiovascular primitivo

El **corazón** y los **grandes vasos** se forman a partir de células mesenquimatosas en el área cardiógena (véase Figura 4-11*B*). Durante la tercera semana se desarrollan pares

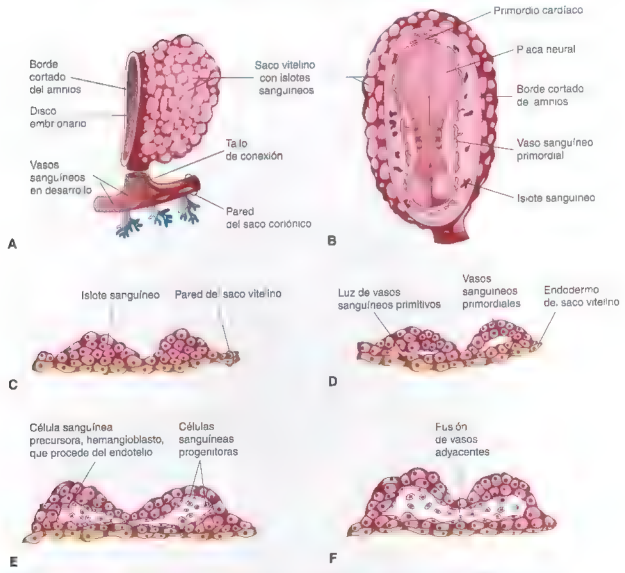
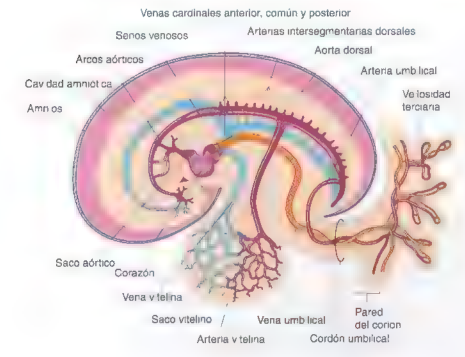


Figura 4 - 11. Fases sucesivas del desarrollo de la sangre y los vasos sanguíneos. A, Vista lateral del saco vitelino y parte del saco corionico (a rededor de 18 dias). 8. Vista dorsa de embrión expuesto al quitar el amn os. C. a. F. Cortes de is otes sanguíneos que muestran etapas progresivas del desarrollo de la sangre y los vasos sanguíneos.

de conductos longitudinales revestidos de endotelio, los tubos cardíacos endoteliales, que se fusionan para originar el tubo cardíaco primitivo. El corazón tubular se une a vasos sanguíneos en el embrión que conectan el tallo, el corion y el saco vitelino para constituir un aparato cardiovascular primitivo (véase Figura 4-12). Al finalizar la tercera semana la sangre está circulando y el corazón comienza a latir los días 21 ó 22 (unas cinco semanas después de la FUR). El aparato cardiovascular es el primer sistema de órganos que adquiere un estado funcional. El latido cardíaco del embrión se puede detectar mediante ecografía Doppler durante la quinta semana, alrededor de siete semanas después de la FUR (Figura 4-13).

Desarrollo posterior de las vellosidades coriónicas

Poco después de la aparición de las vellosidades coriónicas primarias a finales de la segunda semana, estas estructuras comienzan a ramificarse. Al inicio de la tercera semana, el mesénquima crece hacia las vellosidades primarias formando un núcleo de tejido conjuntivo. En esta fase, las vellosidades, vellosidades coriónicas secundarias, cubren toda la superficie del saco coriónico (Figura 4-14A y B) Algunas células mesenquimatosas de las vellosidades pronto se diferencian en capilares y células sanguíneas (Figura 4-14C y D). Se denominan vellosidades coriónicas terciarias cuando se pueden visualizar los vasos sanguíneos. Los capilares de las vellosidades coriónicas se unen para dar lugar a redes arteriocapilares que enseguida se conectan al corazón embrionario a través de vasos que se diferencian en el mesénquima del corion y del tallo de conexión (véase Figura 4-12) Al finalizar la tercera semana, la sangre embrionaria comienza a fluir lentamente a través de los capilares de las vellosidades coriónicas. El oxígeno y los nutrientes presentes en la sangre materna en el espacio intervelloso se difunde por sus paredes y entra en la sangre del embrión (véase Figura 4-14C y D) El dióxido de carbono y los productos residuales se difunden desde la sangre de los



Pigura 4 - 12. Diagrama del aparato cardiovascular primitivo en un embrión de unos 21 días, visto desde el lado izquierdo. Observe la etapa transitoria de los vasos sanguíneos simétricos en pares. Cada tubo cardíaco continúa dorsalmente en una aorta dorsal que pasa caudalmente. Las ramas de la aorta son: 1) arterias umb licales, que establecen conex ones con vasos del corion, 2) arterias vitelinas nacia el saco vitelino, 3) arterias intersegmentarias dorsales hacia el cuerpo del embrión. Los vasos del saco vitelino forman un piexo vascular que está conectado a los tubos cardíacos por medio de venas vite inas. Las venas card nales retornan sangre del cuerpo del embrión. Las venas umbilicales portan sangre oxigenada y nutrientes desde el corion. Las arterias transportan sangre pocooxigenada y residuos hacia la sangre materna.

capilares fetales a través de la pared de las vellosidades coriónicas hacia la sangre materna. Al mismo tiempo algunas células citotrofoblásticas de las vellosidades coriónicas proliferan y se extienden a través del sincitiotrofoblasto para formar una concha citotrofoblástica (véase Figura 4-14C) que rodea gradualmente al saco coriónico y lo une al endometrio. Las vellosidades que se fijan a los tendos maternos a través de dicha concha se conocen como vellosidades de tallo (vellosidades de anclaje) Aquellas vellosidades que crecen a partir de los laterales de las vellosidades de tallo se denominan vellosidades en rama (vellosidades terminales). El intercambio principal de material entre la sangre de la madre y la del embrión tiene lugar a través de las paredes de estas últimas vellosidades. Las vellosidades en rama se bañan en sangre materna que cambia continuamente en el espacio intervelloso.

i Sppelmiento anómalo del cedididasta «

En ocasiones, el embrión muere y las vellosidades coriónicas no finalizan su desarrollo; es decir, no se vascularizan para formar vellosidades terciarias. Estas vellosidades en proceso de degeneración originan tumefacciones quísticas o molas hidatídicas, que se asemejan a un racimo de uvas. Las molas muestran distintos grados de proliferación trofoblástica y producen cantidades excesivas de hCG. Las molas n datídicas completas son de origen paterno. Entre un tres y un cinco por ciento de las molas origina lesiones trofoblásticas malignas o coriocarcinomas. Algunas molas se desarrollan después de un aborto espontáneo y otras lo hacen con posterioridad a un parto normal. Los coriocarcinomas siempre metastatizan (se diseminan) a través del flujo sanguíneo a diversas localizaciones, como pulmón, vagina, hígado, hueso, intestino y encéfalo.

Los mecanismos principales de desarrollo de las molas hidatídicas completas son:

- fecundación de un ovocito vacío por un espermatozoide, seguida de duplicación (mola monospérmica)
- fecundación de un ovocito vacío por dos espermatozoides (mola dispérmica)

Una mola hidatídica completa (monospérmica) procede de la fecundación de un ovocito en el que el pronúcleo femenino no existe o está inactivo (un ovocito vacío). Una mola hidatídica parcial (dispérmica) suele derivar de la fecundación de un ovocito por dos espermatozoides (dispermia). La mayoría de las molas hidatídicas completas son monospérmicas. En ambos tipos, el origen genético del ADN es paterno.

Resumen de la tercera semana

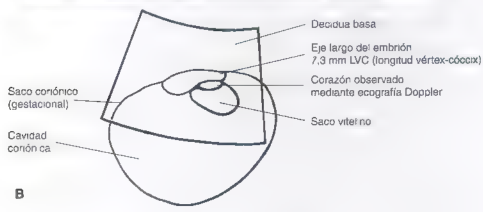
En el embrión se producen cambios importantes a medida que el disco embrionario se convierte en un disco embrionario trilaminar durante la gastrulación. Estos cambios comienzan con la aparición de la línea primitiva

Línea primitiva

La linea primitiva aparece a principios de la tercera semana como un engrosamiento del epiblasto en el extremo caudal del disco embrionario. La línea primitiva procede de la migración de células epiblásticas hacia el plano medio del disco. La invaginación de las células epiblásticas de la línea da lugar a células mesenquimatosas que migran ventralmente, lateralmente y cranealmente entre el epiblasto y el hipoblasto. Cuando la línea primitiva comienza a producir células mesenquimatosas, el epiblasto se conoce como ectodermo embrionario. Algunas células del epiblasto desplazan al hipoblasto y forman el endodermo



Figura 4 - 13. A, Ecografía de un embrión de cinco semanas y su saco vitelino unido dentro de su saco coriónico (gestacional). El corazón que late (rojo) de embrión se visualizó mediante ecografía Doppler. B, Diagrama de la ecografía para orientación e identificación de las estructuras. (Cortesía del Dr. EA Lyons, MD, profesor de Radiología y Obstetricia y Ginecología, Health Sciences Centre, University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá)



embrionario. Las células mesenquimatosas producidas por la línea primitiva se organizan enseguida en una tercera capa germinativa, el mesodermo embrionario o intraembrionario. Las células del mesodermo migran hacia los márgenes del disco embrionario, donde se unen al mesodermo extraembrionario que recubre el amnios y el saco vitelino. Al finalizar la tercera semana existe mesodermo entre el ectodermo y endodermo en todas partes excepto en la membrana bucofaríngea, en el plano medio ocupado por la notocorda y en la membrana cloacal

Formación de la notocorda

A comienzos de la tercera semana, las células mesenquimatosas del nódulo primitivo de la línea primitiva forman la **prolongación notocordal**, que se extiende en sentido craneal desde el nódulo primitivo entre el ectodermo embrionario. La fosita primitiva en el nódulo primitivo se extiende hacia la prolongación notocordal y origina un **canal notocordal**. Cuando se ha desarrollado por completo, la prolongación notocordal se extiende desde el nódulo primitivo hacia la lámina precordal. Aparecen aperturas en el suelo del canal notocordal que pronto se unen y dejan una **placa notocordal.** Esta placa se invagina para originar la **notocorda**, el eje primordial del embrión alrededor del cual se forma el esqueleto axial

Formacion del tubo neural

La placa neural aparece como un engrosamiento del ectodermo embrionario craneal al nódulo primitivo. El notocordio en desarrollo induce la formación de la placa neural, en la que aparece un surco neural flanqueado por pliegues neurales. La fusión de los pliegues forma el tubo neural, el primordio del sistema nervioso central La neurulación es el proceso de formación de la placa neural y su invaginación para dar lugar al tubo neural

Formación de la cresta neural

A medida que los pliegues neurales se fusionan para formar el tubo neural, las células neuroectodérmicas migran en sentido dorsolateral para originar una cresta neural entre el ectodermo superficial y el tubo neural. La cresta

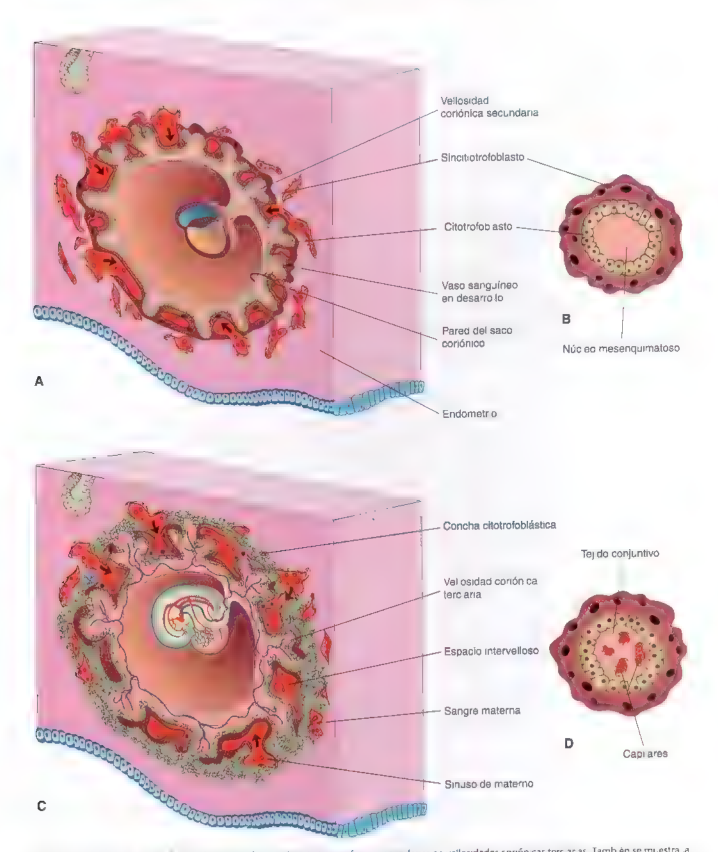


Figura 4 - 14. Diagramas que i ustran la conversión de vel osidades conónicas secundarias en vellosidades conónicas terciar as. También se muestra la formación inicial de la placenta. A, Corte sagital de un embrión (de unos 16 dias de edad). B, Corte de una vellos dad cononica secundaria. C, Corte de un embrión implantado (alrededor de 21 dias). D, Corte de una vellosidad conónica terciar a. La sangre feta len los capitares se separa de la sangre materna que rodea a la vellos dad a través del endote lo de los capitares, tej do conjuntivo embrionario. Citotrofob asto y sincitiotrofoblasto.

neural se divide pronto en dos masas que dan lugar a los ganglios sensoriales de los nervios craneales y raquideos Otras células de la cresta neural migran desde el tubo neural y forman diversas estructuras como la retina

Formación de somitas

El mesodermo situado a los lados del notocordio se engruesa para formar columnas longitudinales de mesodermo paraxial. La división de dichas columnas en pares de somitas comienza cranealmente a finales de la tercera semana Los somitas son agregados compactos de células mesenquimatosas a partir de los cuales migran para dar lugar a las vértebras costillas y musculatura axial. Durante la tercera semana, el número de somitas presente es un indicador de la edad del embrión

Formación del celoma intraembrionario

El celoma (cavidad) dentro del embrión surge como espacios aislados en el mesodermo lateral y mesodermo cardiógeno. Posteriormente, las vesículas celómicas coalescen para formar una única cavidad en forma de herradura que finalmente dará lugar a las cavidades corporales, como la cavidad peritoneal.

Formación de vasos sanguineos y sangre

Los vasos sanguineos aparecen por primera vez en la pared del saco vitelino, alantoides y corion y poco después se desarrollan dentro del embrión. Aparecen espacios dentro de los agregados del mesénguima conocidos como islotes sanguineos. Los espacios se revisten pronto de endotelio derivado de las células mesenquimatosas. Estos túbulos primordiales se extienden y unen a otros vasos para constituir un aparato cardiovascular primitivo. Hacia el final de la tercera semana, el corazón está representado por pares de tubos cardíacos endocárdicos que se unen a vasos sanguíneos en el embrión y en las membranas extraembrionarias (saco vitelino, cordón umbilical y saco coriónico). Al finalizar esta semana, los tubos cardiacos se han fusionado para formar un corazón tubular que se une a vasos en el embrión, saco vitelino, comon y tallo de conexión y forma un aparato cardiovascular primitivo. Las células sanguíneas primitivas o hemangioblastos se derivan principalmente de las células endotehales de los vasos sanguíneos de las paredes del saco vitelino y la alantoides. Los entrocitos fetales y del adulto se desarrollan probablemente a partir de diversos precursores hematopoyéticos.

Terminación de la formación de vellosidades coriónicas

Las vellosidades coriónicas primarias se convierten en vellosidades coriónicas secundarias al adquirir núcleos mesenquimatosos. Antes de finalizar la tercera semana aparecen capilares en las vellosidades coriónicas secundarias, transformandolas en vellosidades coriónicas terciarias. Las extensiones citotrofoblasticas de dichas vellosidades de tallo se unen para formar una concha citotrofoblástica que ancla el saco coriónico al endometrio. El rápido desarrollo de las vellosidades coriónicas durante la tercera semana aumenta en gran medida el área de superficie del corión para intercambio de oxígeno y nutrientes y otras sustancias entre las circulaciones materna y embrionaria.

Problemas con orientación cionic

Caso 4-1

Una mujer de 30 años se quedó embarazada a los 2 meses de dejar los anticonceptivos orales. Unas 3 semanas después sufrió un aborto espontáneo.

- ¿Cómo afectan las hormonas de los anticoncept vos a los ciclos ovárico y menstrual?
- ¿Cuál puede haber sido la causa del aborto?
- ¿Qué le puede haber comentado el médico?

Caso 4-2

Una mujer de 25 años con ciclos menstruaels regulares tuvo un retraso de 5 días de la regla. Su preocupación por un posible embarazo no deseado llevó al medico a hacerle un legrado uterino. El tejido fue analizado para descartar embarazo.

- ¿Se podría haber detectado el embarazo con pruebas de radioinmunoensayo muy visibles en esta fase tan precoz?
- ¿Qué hallazgos indicarían un embarazo?
- ¿Qué edad gestacional tendría el producto de la concepción?

Caso 4-3

Una mujer con una falta tenía miedo de poder haber causado daño al embrión por un vaso de vino que tomó la semana anterior.

- ¿Qué órganos principales se están desarrollando en la tercera semana?
- ¿Qué importante anomalía congénita se puede producir por la acción de factores teratológicos en este período del desarrollo? (yéase Capítulo 8)

Caso 4-4

Una niña nació con un gran tumor entre el recto y el sacro. Se hizo el diagnóstico de *teratoma sacrococcígeo* y se resecó la masa

- ¿Cuál es el probable origen embriológico de este tumor?
- Explica por qué estos tumores contienen derivados de las tres hojas germinales.
- ¿Influye el sexo del recién nacido en su susceptibilidad a padecer este tumor?

Caso 4-5

Una mujer con antecedentes de abortos precoces fue sometida a una ecografía para determinar si el embrión seguía implantado.

- ¿Sirve la ecografía para valorar la gestación en la tercera semana?
- Qué estructuras se pueden reconocer?
- Ši la prueba de embarazo es negativa, ¿se puede asumir con seguridad que la mujer no está embarazada?
- Podría existir un embarazo ectópico?

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografía y lecturas recomendadas

- Bianchi DW, Wilkins-Haug LE Enders AC, Hay ED: Origin of extraembryonic mesoderm in experimental animals Relevance to chorionic mosaicism in humans. *Am J Med Genet* 46:542, 1993
- Bronner-Fraser M Sternberg PW Pattern formation and developmental mechanisms. The cell biological basis of inductive signaling. Curr Opin Gen Develop 10 347, 2000
- Christiansen JH, Coles EG, Wilkinson DG, Molecular control of neural crest formation m.gration and differentiation. Curr Opin Cell Biol 12:719, 2000
- Cooke J Vertebrate left and right finally a cascade, but first a flow, BioEssays 21:537, 1999.
- Dale KJ, Pourquié O: A clock-work somite. BioEssays 22:72
- Erikson CA, Weston JA: Vent cells: a fresh breeze in a stuffy field? TINS 22 486 1999
- Flake AW. The fetus with sacrococcygeal teratoma. In Harrison MR, Evans MI, Adzick NS, Holzgrev W (eds). The Unborn Patient. The Art and Science of Fetal Therapy, 3rd ed. Philadelphia, WB Saunders, 2001.
- Gilbert SF Developmental Biology, 6th ed Sunderland, Sinauer Associates, 2000.
- Goldstein DP Berkowitz RS (eds): Recent advances in gestational trophoblastic disease J Reprod Med 43.1, 1998
- Hafner T, Kurjak A: Intervillous circulation during early pregnancy. In Kurjak A. Chervenak FA. Carrera JM (eds): The Embryo as a Patient New York, Parthenon Publishing Group, 2001
- Hall BK, Miyake T All for one and one for all condensations and the initiation of skeletal development *BioEssays* 22.138, 2000.
- Hirsinger E Jouve C Dubralle J, et al. Somite formation and patterning Int Rev Cytol 1981, 2000
- Kablar B, Rudnicki MA. Skeletal muscle development in the mouse embryo Histol Histopathol 15 649, 2000

- Kerszberg M, Changeux J-P. A simple molecular model of neurulation BioEssays 20 758 1998
- Levine D: Ectopic pregnancy. In Callen PW (ed).

 Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4th ed
 Philadelphia, WB Saunders, 2000
- Maschhoff KL, Baldwin HS: Molecular determinants of neural crest migration. Am J Med Genet (Semin Med Genet) 97:280 2001.
- Muraglia A, Cancedda R, Quarto R: Clonal mesenchymal progenitors from bone marrow differentiates in vitro according to a hierarchical model J Cell Sci 113,1161, 2000.
- Ordahl CP Williams BA Knowing chops from chuck, roasting MyoD redundancy, BioEssays 20 357 1998.
- Pourquié O Vertebrate segmentation: is cycling the rule? Curr Opin Cell Biol 12:747, 2000
- Roman BL Weinstein BM Building the vertebrate vasculature: research is going swimmingly BioEssays 22 882, 2000.
- Sabourin LA, Rudnicki MA The molecular regulation of myogenesis. Clin Genet 57:16, 2000
- Sebire NJ Foskett M, Fisher RA, et al. Risk of partial and complete hydatidiform molar pregnancy in relation to maternal age. Br J Obstet Gynaecol 109:99 2002
- Secki MJ, Fisher RA, Salerno G, et al Choriocarcinoma and partial hydatidiform moles Lancet 356 36 2000
- Slack JMW. The first pure embryonic inducing factor. BioEssays 21:525, 1999
- Smith JL, Schoenwolf GC. Neurulation: coming to closure. TINS 20 510, 1997
- Stern CD Vasiliauskas D Clocked gene expression in somite formation. BioEssays 20:528-1998
- Takakura N, Watanabe T, Suenobu S, et al. A role for hematopoietic stem cells in promoting angiogenesis. Cell 102.199 2000
- Tuladhar R, Patole SK, Whitehall JS. Sacrococcygeal teratoma in the perinatal period. Postgrad Med J 76:754, 2000
- Wilkins AS Cell fate and the generation of cell diversity BioEssays 21 260, 1999





Fases del desarrollo embrionario ■ 78

Plegamiento del embrión 🗖 78

Derivados de las capas germinales ■ 80

Control del desarrollo embrionario ■ 80

Hechos principales de la cuarta a la octava semanas ■ 84

Estimación de la edad del embrión **=** 94

Resumen de la cuarta a la octava semanas

96

Problemas con orient<mark>ación</mark> clínica **=** 98 Mayor parte del periodo embrionario, sin embargo, durante las tres primeras también suceden fenómenos criticos del desarrollo, como la segmentación del cigoto, blastogenia y desarrollo inicial de los sistemas nervioso y cardiovascular. Todas las estructuras principales externas e internas se establecen durante la cuarta a la octava semanas. Al finalizar este periodo organogenético, los principales sistemas orgánicos han comenzado a desarrollarse; no obstante, la función de la mayoría de ellos es mínima, con excepción del aparato cardiovascular. A medida que los tejidos y órganos se desarrollan, la forma del embrión cambia y alrededor de la octava semana cuenta con un aspecto humano definido.

Fases del desarrollo embrionario

El desarrollo humano se puede dividir en tres fases que están relacionadas en cierta medida:

- La primera fase es el crecimiento, que implica divisiones celulares y la elaboración de productos celulares
- La segunda fase es la morfogenia (desarrollo de la forma, tamaño u otras características de un órgano o parte concreta, o bien de todo el organismo). La morfogenia representa un complicado proceso durante el cual se producen numerosas interácciones complejas en una secuencia ordenada. El movimiento de células les permite interaccionar entre sí durante la formación de tejidos y órganos
- La tercera fase es la diferenciación (maduración de los procesos fisiológicos). La finalización de este proceso origina la formación de tejidos y órganos capaces de realizar funciones especializadas

Como los tejidos y órganos se están diferenciando con rapidez durante las semanas cuarta a octava, la exposición de los embriones a agentes teratogénicos durante este período podría dar lugar a anomalías congénitas importantes. Los **teratógenos** son agentes como fármacos y virus que producen o incrementan la incidencia de anomalías congénitas (véase Capítulo 8).

Plegamiento del embrión

Un proceso importante en la adquisición de la forma corporal es el plegamiento del disco embrionario trilaminar aplanado para constituir un embrión algo cilíndrico (Figura 5-1). El plegamiento se produce en los planos medio y horizontal y es consecuencia del rápido crecimiento del embrión. El ritmo de crecimiento de los laterales del disco embrionario no es similar al del eje longitudinal, dado que la longitud del embrión aumenta rápidamente. El plegamiento de los extremos craneal y caudal y los lados del embrión se produce simultáneamente. Al mismo tiempo, existe una relativa constricción de la unión del embrión y el saco vitelino.

Plegamiento del embrión en el plano medio

El plegamiento ventral de los extremos del embrión produce pliegues de cabeza y cola que hacen que las regiones craneal y caudal se muevan ventralmente a medida que el embrión se alarga en los sentidos craneal y caudal (véase Figura $5-1A_2$ a D_2)

Plegamiento de la cabeza

A comienzos de la cuarta semana, los pliegues neurales de la región craneal se han engrosado para formar el primordio del encéfalo. Inicialmente, el encéfalo en desarrollo se proyecta dorsalmente hacia la cavidad amniótica. Con posterioridad, el prosencéfalo en desarrollo crece en sentido craneal más allá de la membrana bucofaríngea y rodea al corazón en desarrollo. Al mismo tiempo, el septum transversum (tabique transversal), el corazón primitivo, el celoma pericárdico y la membrana bucofaringea se mueven hacia la superficie ventral del embrión (Figura 5-2) Durante el plegamiento longitudinal, una parte del endodermo del saco vitelino se incorpora al embrión como el intestino anterior (primordio de faringe esófago, etc.; véase Capítulo 12). Este intestino se encuentra situado entre el cerebro y el corazón, y la membrana bucofaringea lo separa del estomodeo (véase Figura 5-2C). Después del plegamiento, el septum transversum ocupa una posición caudal con respecto al corazón, donde se desarrolla posteriormente y origina el tendón central del diafragma (véase Capítulo 9). El plegamiento de la cabeza también afecta a la organización del celoma embrionario (primordio de las cavidades corporales). De forma previa al plegamiento, el celoma está formado por una cavidad aplanada en forma de herradura (véase Figura 5-1A1). Con posterioridad al plegamiento, el celoma pericárdico se sitúa en posición ventral respecto al corazón y craneal con relación al septum transversum (véase Figura 5-2C). En esta fase, el celoma intraembrionario se comunica ampliamente a cada lado con el celoma extraembrionario (véanse Figuras 5-1A, y 5-3)

Plegamiento de la cola

El plegamiento del extremo caudal del embrión es consecuencia principalmente del crecimiento de la parte distal del tubo neural, el primordio de la médula espinal (Figura 5-4). A medida que el embrión crece, la proyección caudal (región de la cola) se proyecta sobre la membrana cloacal (lugar futuro del ano). Durante el plegamiento, una parte de la capa germinal endodérmica se incorpora al embrión como el intestino posterior (primordio del colondescendente). La parte terminal de este intestino pronto se dilata ligeramente y origina la cloaca (primordio de la vejiga urinaria y recto; véanse Capítulos 12 y 13). Antes del plegamiento, la línea primitiva se encuentra en posición craneal con relación a la membrana cloacal (véase Figura 5-4B); después de este proceso, su posición es caudal (véase Figura 5-4C). El tallo de conexión (primordio del cordón umbilical) está ahora unido a la superficie ventral del embrión y el alantoides (un divertículo del saco vitelino) se ha incorporado parcialmente al embrión

Plegamiento del embrión en el plano transversal

El plegamiento de los lados del embrión produce los **plic-**gues laterales derecho e izquierdo (véase Figura $5\text{-}1A_4$ a D_3). El plegamiento lateral se produce por el rápido crecimiento de la médula espinal y los somitas. Los primordios de la pared ventrolateral se pliegan hacia el plano medio curvando ventralmente los bordes del disco embrionario y formando un embrión aproximadamente cilindrico. A medida que se forman las paredes abdominales una parte

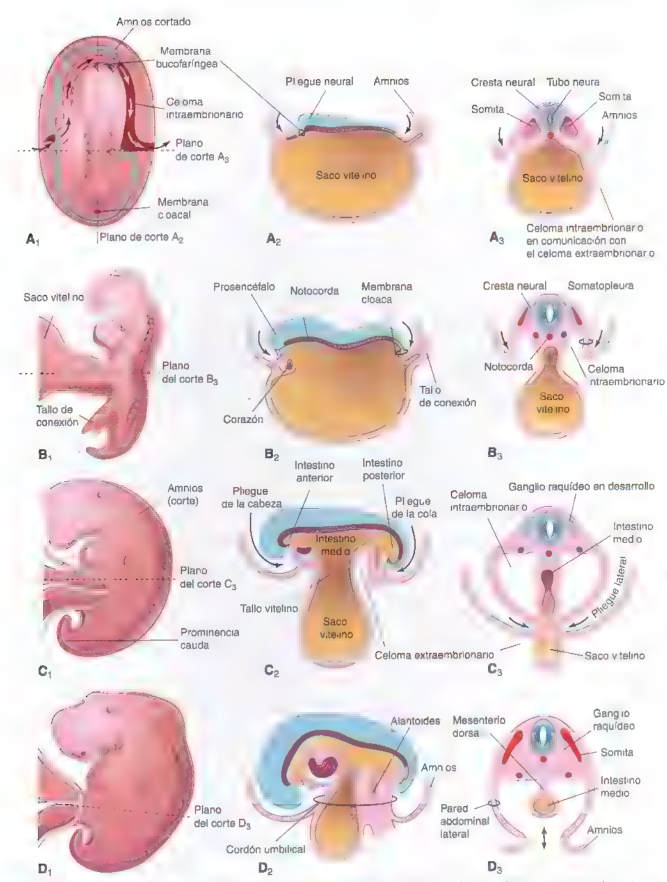
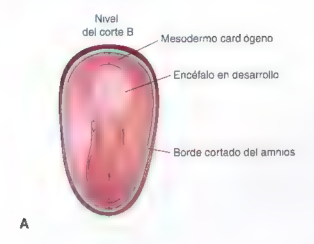
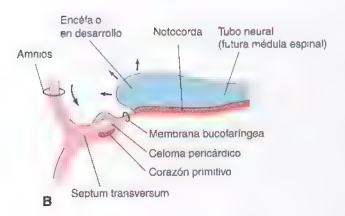


Figure 5 - 1. D but os que ilustran el plegamiento de embriones durante la cuarta semana. Ai, V sta dorsal de un embrion a comienzos de la cuarta semana. Son visibles tres pares de somitas. La continu dad del celoma intraembrionario y el celoma extraembrionario se muestra en el iado derecho a retirar una parte del ectodermo y mesodermo B, C, y, D, Vistas laterales de embriones de 22, 26 y 28 días, respectivamente. A_2 a D_2 , Cortes sagita es del plano mostrado en A_1 , A_3 a D_3 . Cortes transversales en los níveies indicados en A_1 a D_3 .





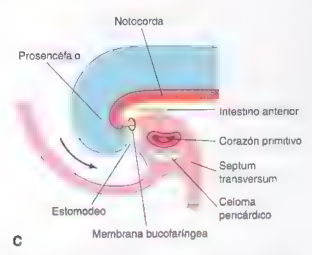


Figura 5 - 2. Plegamiento del extremo craneal del embrión. A, Vista dorsal de un embrión a los 21 días. B, Corte sagital de la parte craneal del embrión en el plano que se muestra en A. Se observa el movimiento ventral del corazón. C, Corte sagital de un embrión a los 26 días. Obsérvese que el septium transversum, el corazón primitivo, el celoma pericárdico y la membrana bucofaringea giran hacia abajo hacia la superficie ventral. Asimismo, véase que parte del saco vitelino se incorpora en el embrión como el intestino antenor.

de la capa germinativa del endodermo se incorpora al embrión como el **intestino medio** (primordio del intestino delgado, etc.; véase Capítulo 12). Inicialmente, existe una amplia conexión entre el intestino medio y el saco vitelino (véase Figura 5-1 A_2); sin embargo, con posterioridad al plegamiento lateral esta conexión se reduce a un tallo vitelino (Figura 5-1 C_2). La región de unión del amnios con la superficie ventral del embrion también se reduce a una region umbilical relativamente estrecha (Figuras 5-1 D_2 y D_3). Conforme se desarrolla el **cordón umbilical** a partir del tallo de conexión, la fusión ventral de los pliegues laterales reduce la región de comunicación entre las cavidades celómicas intra y extraembrionarias a un paso estrecho (véase Figura 5-1 C_2). A medida que la cavidad amniótica se expande y oblitera la mayoría del celoma extraembrionario, el amnios forma la cubierta epitelial del cordón umbilical (véase Figura 5-1 D_2) Son poco frecuentes las anomalías del plegamiento del cuerpo y el diagnóstico precoz mediante ecografía antenatal resulta fundamental en estos casos.

Derivados de las capas germinales

Las tres capas germinales (ectodermo, mesodermo y endodermo) formadas durante la gastrulación (véase Capítulo 4) dan lugar a los primordios de todos los tejidos y órganos. No obstante, la especificidad de las capas germinales no está determinada estrictamente. Las células de cada capa germinal se dividen, migran, agregan y diferencian siguiendo pautas bastante precisas a medida que forman los diversos sistemas de órganos (organogenia) Los principales derivados de las capas germinales son los siguientes (Figura 5-5):

- El ectodermo origina el sistema nervioso central (SNC), sistema nervioso periférico, epitelios sensoriales de ojo oído y nariz, epidermis y sus apéndices (pelo y uñas), glándulas mamarias hipófisis, glándulas subcutáneas y esmalte dental. Las células de la cresta neural, derivadas del neuroectodermo, dan lugar a las células de los ganglios raquídeos, craneales (PC V, VII IX y X) y autónomos, cubierta de las células del sistema nervioso periférico; células pigmentadas de la dermistejidos conjuntivos y hueso originados en los arcos faríngeos (véase Capítulo 10); médula suprarrenal y meninges (recubrimientos) del encéfalo y médula espinal.
- El mesodermo forma el tejido conjuntivo, cartílago, hueso, músculos liso y estriado, corazón, vasos sanguíneos y linfáticos, riñones, ovarios y testículos, conductos genitales, membranas serosas que revisten las cavidades corporales (pericárdica, pleural y peritoneal), bazo y corteza de las glándulas suprarrenales
- El endodermo origina el revestimiento epitelial de los aparatos gastrointestinal y respiratorio, parénquima de las amígdalas, glándulas tiroides y paratiroides revestimiento epitelial de la vejiga urinaria y mayor parte de la uretra y recubrimiento epitelial de la cavidad timpánica, antro timpánico y tubo faringotimpánico o auditivo.

Control del desarrollo embrionario

El desarrollo es consecuencia de programas genéticos contemdos en los cromosomas. El conocimiento acerca de los genes que controlan el desarrollo humano sigue creciendo La mayoría de la información acerca de los procesos del



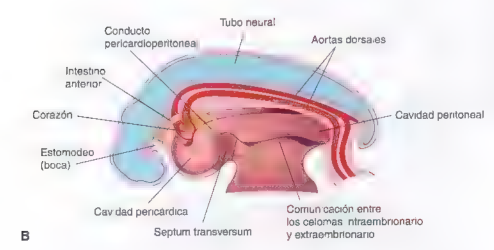


Figura 5 - 3. Dibujos del efecto del pliegue de la cabeza en el celoma intraembrionario. A, Vista lateral de un embrión (24 a 25 días) durante el plegamiento, que muestra prosencéfalo grande, posición ventral de corazón y comunicación entre partes intraembrionaria y extraembrionaria del celoma. B, Esquema de un embrión (26 a 27 días) después del plegamiento, que muestra la cavidad pericárdica ventralmente, los conductos pericardioperitoneales que se extrenden dorsalmente a cada ado del intestino anterior, y el celoma intraembrionario en comunicación con el celoma extraembrionario

desarrollo proviene de estudios llevados a cabo en otros organismos, especialmente en *Drosophila* y ratones debido a los problemas éticos asociados a la utilización de embriones humanos en estudios de laboratorio. La mayor parte de los procesos del desarrollo dependen de la interacción coordinada con precisión de factores genéticos y ambientales. Diversos mecanismos de control dirigen la diferenciación y garantizan el desarrollo sincronizado, como interacciones entre tejidos, migración regulada de células y colonias celulares, proliferación controlada y muerte celular programada. Cada sistema del organismo dispone de su propio modelo de desarrollo, pero la mayoría de los procesos morfogenéticos son semejantes y relativamente sencillos.

El desarrollo embrionario constituye, fundamentalmente, un proceso de crecimiento y aumento de la complejidad de estructura y función. El crecimiento se logra mediante mitosis (reproducción somática de células) junto con la producción de matrices extracelulares, mientras que la complejidad se adquiere por medio de procesos de morfogenia y diferenciación. Las células que componen los tejidos de embriones en etapas muy iniciales son pluripotenciales y en distintas circunstancias son capaces de seguir más de una ruta de desarrollo. Esta amplia capacidad de desarrollo se restringe gradualmente a medida que los tejidos adquieren las características especializadas necesarias para aumentar la sofisticación de su estructura y función. Tal limitación supone que se deben tomar decisiones con el fin de lograr la diversificación hística. En la actualidad, la mayor parte de los indicios apuntan que esas elecciones no son consecuencia del linaje celular, sino que dependen de señales del ambiente inmediato, como los tejidos adyacentes. Como resultado de ello, la precisión y coordinación arquitectónicas necesarias con frecuencia para la función normal de un órgano parecen obtenerse por la interacción de sus partes constituyentes durante el desarrollo.

La interacción de los tejidos durante el desarrollo es un tema constante en embriología. Las interacciones que comportan una modificación en el curso del desarrollo de, al menos, uno de los elementos que interaccionan se denominan inducciones. En la bibliografía se pueden encontrar numerosos ejemplos de estas interacciones inductoras, por ejemplo, se cree que la vesícula óptica induce el desarrollo del cristalino a partir del ectodermo superficial de la cabeza durante el desarrollo del ojo Cuando no existe vesícula óptica, el ojo no se desarrolla. Además, si se extirpa la vesícula óptica y se sitúa junto al ectodermo superficial que no suele participar en el desarrollo del ojo, se puede inducir la formación del cristalino (Figura 5-6). Por tanto, su desarrollo depende de la adquisición de una asociación con un segundo tejido por parte del ectodermo. En presencia del neuroectodermo de la vesícula óptica, el ectodermo superficial de la cabeza sigue una ruta de desarrollo que de otra manera no hubiese tornado. Del mismo modo, muchos de los movimientos hísticos morfogenéticos, que desempeñan papeles de gran importancia en la adquisición de forma por parte del embrión, también posibilitan las cambiantes relaciones hísticas que son fundamentales en las interacciones inductivas entre tejidos.





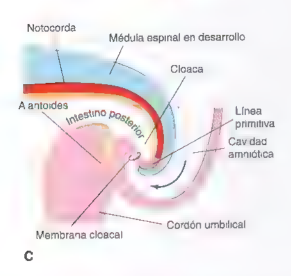


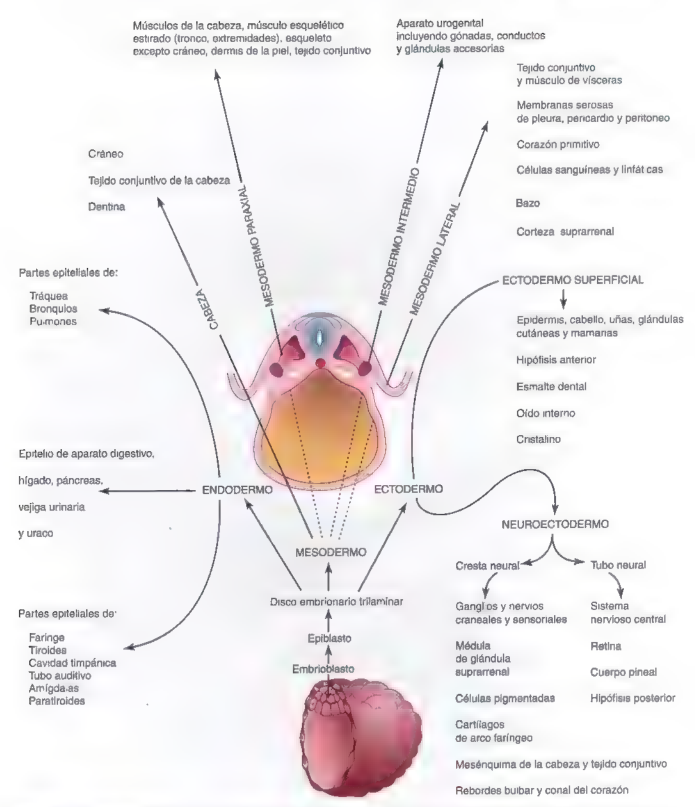
Figura 5 - 4. Plegamiento del extremo caudal del embrión. A, Vista ateral de un embrión de cuatro semanas. B, Corte sag tal de la parte caudal del embrión en el comienzo de la cuarta semana. C, Corte similar al final de la cuarta semana. Se observa que se ha incorporado parte del saco vitelino al embrión como intestino caudal y que la parte terminal del intestino caudal se dilata pronto para originar la cloaca. Obsérvese el cambio de posición de la línea primitiva, alanto des, membrana cloacal y tallo de conexión

El hecho que un tejido pueda influir en la ruta de desarrollo adoptada por otro supone el paso de una señal entre ambos elementos en interacción. El análisis de los errores moleculares en cepas mutantes que muestran interacciones hísticas anómalas durante el desarrollo embrionario y los estudios del desarrollo de embriones con mutaciones génicas dirigidas han comenzado a revelar los mecanismos moleculares de inducción. Al parecer el mecanismo de transferencia de señales varía en los distintos tejidos participantes. En algunos casos, la señal parece adoptar la forma de una molécula difusible, como erizo (hedgehog) sónico, que pasa del inductor al tejido que reacciona (Figura 5-7A). En otros, el mensaje parece ser mediado por una matriz extracelular no difusible que es secretada por el inductor y con la cual entra en contacto el tejido que reacciona (véase Figura 5-7B). En otros casos, la señal parece requerir un contacto físico entre los tejidos inductores y los que reaccionan (véase Figura 5-7C). Independientemente del mecanismo de transferencia intercelular implicado, la señal se traduce en un mensaje intracelular que influye en la actividad genética de las células que responden

Los estudios de laboratorio han determinado que, en algunas interacciones la señal puede ser relativamente inespecífica. En condiciones experimentales, se ha demostrado que el papel del inductor natural en diversas interacciones se simula mediante diversas fuentes histicas heterólogas y, en algunos casos, incluso por varias preparaciones sin células. Estos estudios sugieren que la especificidad de una inducción determinada es una propiedad del tejido que reacciona, más que del inductor. No se deberían interpretar las inducciones como fenómenos aislados. Con frecuencia se producen de forma secuencial que origina el desarrollo ordenado de una estructura compleja, por ejemplo, tras la inducción del cristalino por la vesícula óptica, aquél induce el desarrollo de la córnea desde el ectodermo superficial y mesénquima vecinos. Ello asegura la formación de componentes de tamaño y relación adecuados para la función del órgano. En otros sistemas existen indicios que las interacciones entre tejidos son recíprocas. Por ejemplo durante el desarrollo del riñón, el divertículo metanéfrico (yema ureteral) induce la formación de túbulos en el mesodermo metanéfrico (véase Capítulo 13). A su vez, este mesoder mo induce la ramificación de la yema que origina el desarrollo de los túbulos colectores y cálices renales.

Con el fin de poder responder a un estímulo inductor, es necesario que las células del sistema que reacciona expresen el receptor adecuado para la molécula señalizadora de inducción determinada, los componentes de una ruta intracelular de transducción de señales que intervendrán en la respuesta concreta. Los indicios experimentales sugieren que la adquisición de competencia por parte del tejido que responde depende, con frecuencia, de sus interacciones previas con otros tejidos. Por ejemplo, la respuesta de formación del cristalino del ectodermo de la cabeza frente al estímulo proporcionado por la vesícula óptica parece depender de una asociación previa del ectodermo de la cabeza con la placa neural anterior

La capacidad de respuesta del sistema que reacciona frente a un estímulo inductor no es ilimitada. Al parecer, la mayoría de los tejidos inducibles entran en un estado fisiológico transitorio, pero más o menos definido durante el cual son capaces de responder a una señal inductora del tejido vecino Dado que este estado de receptividad está limitado temporalmente, cualquier retraso en el desarrollo de uno o más componentes de un sistema en interacción puede comportar una deficiencia de una interacción inductora. Independientemente del mecanismo de señalización empleado, los sistemas inductores parecen compartir la característica de la proximidad entre los tejidos que interaccionan. Los indicios experimentales han mostrado que las interacciones pueden fracasar si los elementos que participan están separados en



t igura 5 - 5. Esquema que muestra los derivados de las tres capas germinales: ectodermo, endodermo y mesodermo. Las células de estas tres capas contribuyen a la formación de los diferentes tejidos y órganos, por ejempio, el endodermo forma el revestimiento epitelial del aparato digestivo y el mesodermo, tejido conjuntivo y músculos.

exceso Por consiguiente, los procesos inductores parecen tener limitaciones de espacio, ademas de temporales. Cabe esperar que las deficiencias en las interacciones tengan consecuencias drásticas en el desarrollo (p ej , anomalias congenitas como ausencia del cristalino), puesto que la inducción histica desempeña un papel fundamental para asegurar la formación ordenada de la estructura precisa.

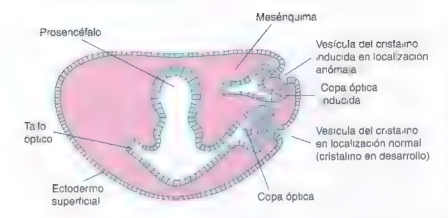


Figura S - 6. Esquema de un corte transversal a través de la cabeza de un embrión en la región de los ojos en desarrollo, que muestra la interacción hística de inducción. Obsérvese que en el sitio normal (abajo a la derecha) la vesícula óptica, precursora de la copa óptica, actúa en el ectodermo superficial de la cabeza para inducir la formación de la fóvea del cristalino, el primordio de esta estructura. En el lado opuesto se ha cortado el tallo óptico y se ha retirado la vesícula óptica. Como resultado, no se ha desarrollado la placoda del cristalino (primera indicación de esta estructura). En una localización anómala (arriba a lo derecho) se insertó la vesícula óptica extirpada del lado derecho en la profundidad de la piel. En este sitio actuó en el ectodermo superfic al para inducir la formación de la fóvea del cristalino, que ha promovido la formación de una copa óptica (primordio del globo ocular)

Hechos principales de la cuarta a la octava semanas

Las descripciones siguientes resumen los acontecimientos principales del desarrollo y las modificaciones de la forma externa del embrión durante la cuarta a la octava semanas. Los Capítulos 11 a 20 aportan detalles acerca de la forma-

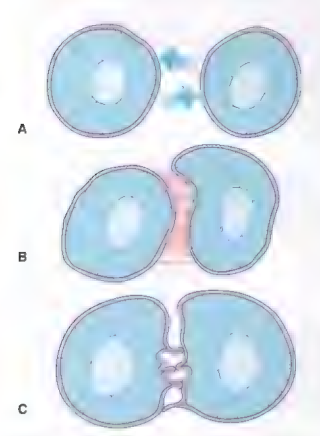


Figura 5 - 7. Esquemas que ilustran tres posibles métodos diferentes de transmisión de sustancias seña izadoras en interacciones celulares de inducción. A, Difusión de sustancias señalizadoras. Aparentemente, la señal toma la forma de una molécula difusible que pasa del inductor al tejido que reacciona. B, Interacción mediada por matriz. La señal se transmite a través de una matriz extracelular, no difus ble, secretada por el inductor, con la cual entra en contacto el tejido reactivo. C, Interacción celular mediada por contacto. La señal requiere contacto físico entre los tejidos inductor y de respuesta. (Modificado de Grobstein. C: Adv Cancer Res. 4:187, 1956, y Saxen L: En Tarin D (ed.): Tissue Interactions in Carcinogenesis. Londres, Academic Press, 1972.)

ción de los órganos de los diversos aparatos. Los criterios principales para estimar las etapas del desarrollo en embriones humanos aparecen en la Tabla 5-1.

Cuarta semana

Durante la cuarta semana se producen cambios importantes de la forma del cuerpo. Al inicio, el embrión es casi recto y cuenta con 4 a 12 somitas que producen elevaciones notables de la superficie (Figura 5-8A). El **tubo neural** se forma entre somitas opuestos, pero está amphamente abierto en los **neuroporos** rostral (anterior) y caudal (posterior) (Figuras 5-8B y 5-9). Alrededor del día 24 son visibles los arcos faríngeos. El primero (arco mandibular) y el segundo (hioideo) son obvios (véanse Figuras 5-8C y 5-10). La parte principal del primer arco da lugar a la mandibula (maxilar inferior) y una extensión rostral del arco, la prominencia maxilar, contribuye a formar el maxilar superior. El embrión está ahora ligeramente curvado debido al plegamiento de la cabeza y de la cola. El corazón produce una gran prominencia ventral y bombea sangre.

Hacia el día 26 se pueden visualizar tres pares de arcos faringeos (Figuras 5-8D y 5-11) y el neuroporo rostral se cierra. El prosencéfalo origina una elevación notable de la cabeza y el plegamiento del embrión le confiere una curvatura en forma de C. Aparece una proyección caudal curvada (estructura tipo cola). Aproximadamente los días 26 ó 27 se pueden reconocer las yemas de las extremidades superiores en forma de pequeñas tumefacciones de las paredes ventrolaterales del cuerpo (véase Figura 5-8D y E). También se pueden observar las fóveas óticas, primordios de los oídos internos. Los engrosamientos ectodérmicos que indican los futuros cristalinos de los ojos denominados placodas de los cristalinos son visibles a ambos lados de la cabeza. El cuarto par de arcos faringeos y las yemas de las extremidades inferiores se pueden visualizar a finales de la cuarta semana (véase Figura 5-8E). Hacia el final de esta semana, una proyección caudal alargada tipo cola constituye una característica distintiva (Figuras 5-11 y 5-12) Se han establecido los rudimentos de muchos de los sistemas de órganos, especialmente el aparato cardiovascular (Figura 5-14). Al concluir esta semana, el neuroporo caudal se suele cerrar

Quinta semana

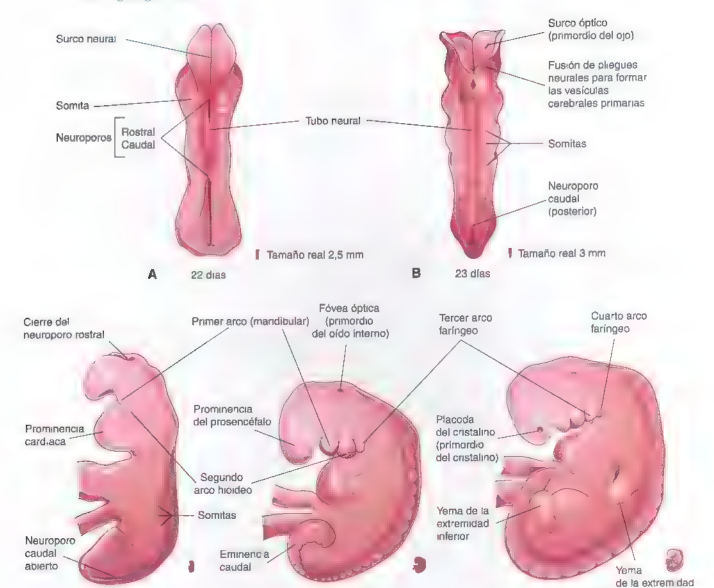
Los cambios de la forma del cuerpo son mínimos en el transcurso de la quinta semana en comparación con los

Edad (dias)	Figura de referencia	Estadio de Carnegie	N.º de somitas	Longitud (mm)*	Principales características externas [†]
(días) 20-21	5-1A ₁	9	1-3	1,5-3	Disco embrionario plano. Surco neural profundo y pliegues neurales prominentes Presencia de uno a tres pares de somitas. Pliegue de la cabeza es obvio.
22-23	5-8A 5-9A,B	10	4-12	2-3,5	El embrión recto o curvado ligeramente. El tubo neural forma o formó somitas opuestos, pero está abierto de forma amplia en los neuroporos rostral y caudal. Primero y segundo par de arcos branquiales visibles.
24-25	5-8 <i>C</i> 5-10	11	13-20	2 5-4,5	Embrión curvado por pliegues de cabeza y cola Cierre del neuroporo rostral. Presencia de placodas ópticas. Vesículas ópticas formadas
26-27	5-8 <i>D</i> 5-11	12	21-29	3-5	Aparecen las yemas de las extremidades superiores. Neuroporo rostral cerrado. Neuroporo caudal en cierre. Se ven tres pares de arcos branquiales. Promínencia cardíaca definida. Presencia de fóveas ópticas.
28-30	5-8 <i>E</i> 5-12	13	30-35	4-6	Embrión en forma de C Neuroporo caudal cerrado Yemas de la extremidad superior tipo aletas. Se observan cuatro pares de arcos branquiales. Aparecen yemas en las extremidades inferiores. Se encuentran vesículas ópticas Placodas de cristalinos definidas. Presencia de prominencia caudal tipo cola
31-32	5-16	14	ŧ	5-7	Miembros superiores en forma de remo. Fóveas de cristalinos y nasales visíbles. Copas ópticas presentes.
33-36		15	,	7-9	Placas de la mano formadas; rayos digitales visibles Vesículas de cristalinos presentes. Fóveas nasales prominentes. Extremidades inferiores con forma de remo Se observan senos cervicales
37 40	*	16		8-11	Placas podálicas formadas. Pigmento visible en retina Montecillos auriculares en desarrollo
41-43	5-17	17		11-14	Rayos digitales visibles claramente en las placas de las manos. Montecillos auriculares esbozan pabellón auricular del futuro oído externo. Tronco comienza a enderezarse. Vesículas cerebrales prominentes
44-46		18		13-17	Rayos digitales claramente visibles en las placas podalicas Región del codo visible. Formación de párpados. Surcos entre rayos digitales en las manos. Pezones visibles,
47 48	5-18	19		81-61	Extrem dataes se extrenden ventralmente. E. tron. o se a arga y se endereza. Herniación prominente del intestino medi
49-51	5-18 <i>C</i>	20		18-22	Miembros superiores más largos y doblados en los codos. Dedos definidos pero con membrana. Se ven surcos entre los rayos digitales en los pies. Aparece plexo vascular del cuero cabelludo
52-53	5-19	21		22-24	Manos y pies se aproximan entre sí Dedos de las manos están libres y son más largos. Los dedos de los pies son definidos pero con membranas
54-55		22		23-28	Dedos de mes libres y más largos. Párpados y pabellones auriculares de oídos externos más desarrollados.
56	5-20 5-21	23		27-31	Cabeza más redonda y con características humanas. Genitales externos aún con aspecto indiferenciado Todavía existe un abultamiento preciso en el cordón umbilical por herniación del intestino. Prominencia caudal («cola») ha desaparecido

^{*}Las ingitades de embron indica i imites nabitades. En los estados 9 y la delerminaciones de la ingitad mayor LM en la estadios signientes, so indican las de vértex a cóccix (V-C) (Figura 5-23).

Basado en Nishimura y cols. (1974), O Rahilly y Muller (1987) y Shiota (1991).

En este estadio y en los posteriores resulta compl. ado determinar el numero de somitas por o que no constituye an interior. En un estadio y en los posteriores resulta compl. ado determinar el numero de somitas por o que no constituye an interior.



Ligierre 5 - 8. A y B, D'bujos de vistas dorsales de embriones a com enzos de la cuarta semana que muestran 8 y 12 somitas, respectivamente C, D y E, Aspecto iateral de embriones mayores que muestran 16, 27 y 33 som tas, respectivamente. Norma mente, el neuroporo rostra, se cierra entre los días 25 y 26, y el neuroporo caudal se suele cerrar a finales de la cuarta semana.

26 días

D

que ocurren a lo largo de la cuarta, pero el crecimiento de la cabeza supera al de otras regiones (Figuras 5-15 y 5-16). El crecimiento de la cabeza se debe al rápido desarrollo del encéfalo y las prominencias faciales. La cara entra pronto en contacto con la prominencia cardíaca. El segundo arco faríngeo de crecimiento rápido sobrepasa a los arcos tercero y cuarto, formando una depresión ectodérmica lateral en cada lado, el **seno cervical.** Las yemas de las extremidades superiores tienen forma de paleta y las de los inferiores son semejantes a aletas. Los rebordes mesonéfricos indican el lugar de los riñones mesonéfricos, órganos provisionales en el humano.

24 días

Sexta semana

Las extremidades superiores comienzan a mostrar una diferenciación regional en los codos y se desarrollan pla-

cas de las manos de gran tamaño (Figura 5-17). Los primordios de los dedos, denominados rayos digitales, comienzan a desarrollarse en dichas placas, indicando la formación de los dedos. Se ha publicado que los embriones en su sexta semana muestran movimientos espontáneos, como la torsión del tronco y extremidades. El desarrollo de las extremidades inferiores se produce algo más tarde que el de las superiores. Aparecen varias tumefacciones pequeñas (montículos auriculares) alrededor del surco o hendidura faríngea entre los dos primeros arcos faríngeos. Este surco se convierte en el meato acústico externo (conducto auditivo externo) y los montículos auriculares situados a su alrededor se fusionan y forman la aurícula, la parte en forma de concha del oido externo. El ojo es ahora evidente, principalmente debido a la formación del pigmento de la retina El tamaño relativo de la cabeza es mucho mayor que el del tronco y se inclina

Ε

28 días

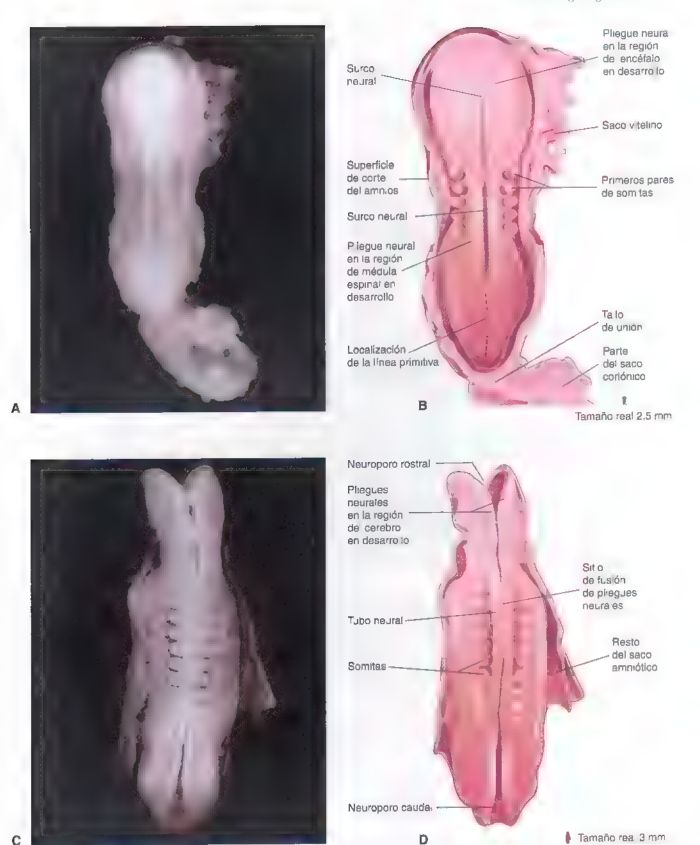
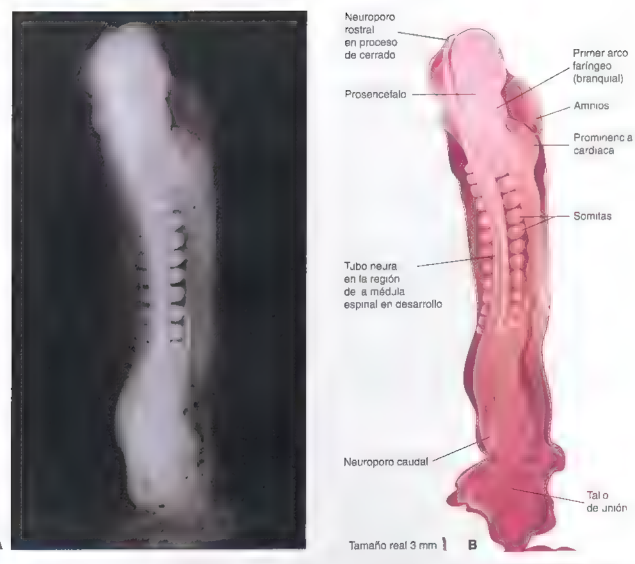


Figure 5 - 9 A, Vista dorsa de un embrión de cinco somitas en el estadio 10 de Carnegie, aproximadamente de 22 días. Obsérvense los piegues neura es y el surco neural profundo. Se han engrosado los pliegues neura es en la región craneal para formar el primordio del encefalo. B, Dibuio que muestra las estructuras de embrión que se aparecen en A. Se ha quitado la mayor parte de los sacos amniótico y cor onico para mostrar a embrión. C, Vista dorsa de un embrion de ocho somitas en el estadio 10 de Carnegie. El tubo neura lestá en comunicación abierta con la cavidad amniotica en los extremos cranea y caudal a través de los neuroporos rostral y caudal, respectivamente. D, Diagrama que indica las estructuras que se muestran en C. Los pilegues neura es opuestos a los somitas se han fusionado para formar el tubo neura. (primordio de la mediu a espinal en esta región) (A y C tomados de Moore K., Persaud TVN, Shiota K: Color Atlos of Clínical Embryology, 2.º ed., Filadelfía, WB Saunders, 2000.)



Ligura 5 - 10 A, Vista dorsal de un embrion de 13 somitas en el estadio 11 de Carnegie, de unos 24 dias. El neuroporo rostra se está cerrando, pero el neuroporo cauda está muy abierto. (Tomado de Moore KL. Persaud TVN. Shiota K. Coior Atlas of Clinical Embryology. 2 ° ed. Filade fila, WB. Saunders, 2000.) B, Dibujo que indica las estructuras que aparecen en A. E. embrión está ligeramente curvado debido a plegamiento de los extremos cranea; y caudal.

sobre la **prominencia cardíaca**. Esta posición de la cabeza es consecuencia del acodamiento de la región cervical (cuello). El tronco y el cuello han empezado a enderezarse. Se ha referido que los embriones muestran respuestas reflejas al tacto durante la sexta semana

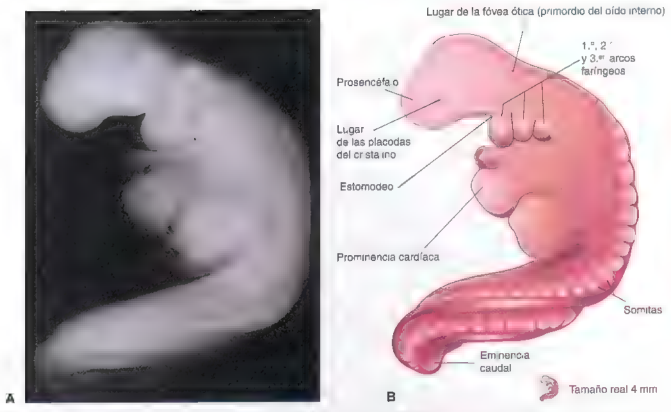
Séptima semana

Las extremidades sufren modificaciones considerables en el transcurso de la séptima semana. Aparecen surcos entre los rayos digitales de las placas de las manos que indican claramente los dedos futuros (Figura 5-18). La comunicación entre el intestino primitivo y el saco vitelino se reduce en esta etapa a un conducto relativamente delgado, el tallo vitelino. El intestino se introduce en el celoma extraembrionario en la parte proximal del cordón umbilical. Esta herniación umbilical constituye un fenómeno normal en el embrión y se debe al reducido tamaño de la cavidad abdominal en esta fase para acomodar el intestino en crecimiento rápido.

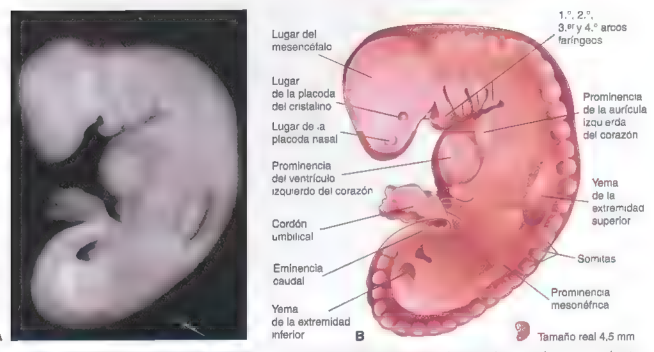
A finales de la séptima semana se ha iniciado la osificación de los huesos de las extremidades superiores

Octava semana

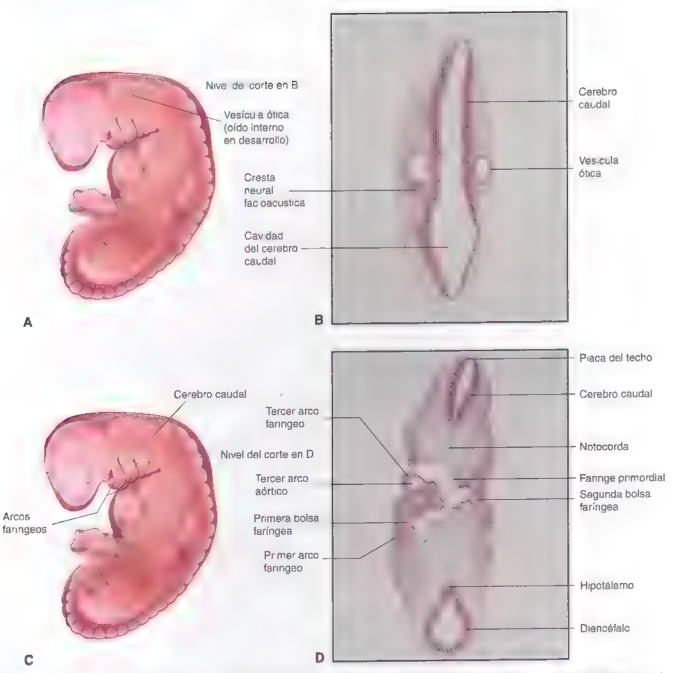
Al comenzar esta semana final del período embrionario los dedos de la mano se encuentran separados, aunque notablemente membranosos (Figura 5-19). Se pueden observar claramente surcos entre los rayos digitales de los pies en forma de abanico. La proyección caudal tipo cola todavía está presente, pero es gruesa y corta. El plexo vascular del cuero cabelludo ha aparecido y forma una banda característica alrededor de la cabeza Hacia el final de esta semana son visibles todas las regiones de las extremidades, los dedos se han alargado y están completamente separados (Figura 5-20). En esta fase se producen por primera vez movimientos intencionados de las extremidades. La osificación comienza en las extremidades inferiores a lo largo de la octava semana



Ligita 5 - 11 A. Vista lateral de un embrión de 27 som tas en el estad o 12 de Carnegie la rededor de los 26 días. El embrión está curvado, en especia su prominencia caudal tipo cola. Obsérvese la placoda de cristalino (primordio del cristalino de o o) y la fóvea ótica que indica el desarrol o inicial del oido interno. (Tomado de Nishimura H, Semba R, Tanimura T, Tanaxa O. Prenatal Development of the Human with Special Reference to Craniofacial Structures. An Atias. Washington, DC, National Institutes of Health. 1977.) B, Dibujo que indica las estructuras que aparecen en A. El neuroporo rostra está cerrado y existen tres pares de arcos faríngeos.



Ligura 5 - 12. A, Vista lateral de un embnón en el estadio 13 de Carnegie, alrededor de 28 días. El corazón es grande y se puede observar su división en una aurícula y un ventr culo primordiales. Los neuroporos rostral y caudal están cerrados. (Tomado de Nishimura H, Semba R, Tanimura T. Tanaka O. Prenato: Development of the Human with Special Reference to Craniofacial Structures. An Atlas. Washington. DC, National Institutes of Health, 1977.) B, Dibujo que indica las estructuras que se muestran en A. E. embníon tiene una curvatura característica en forma de C, cuatro arcos faríngeos y yemas de las extremidades superiores e inferiores.



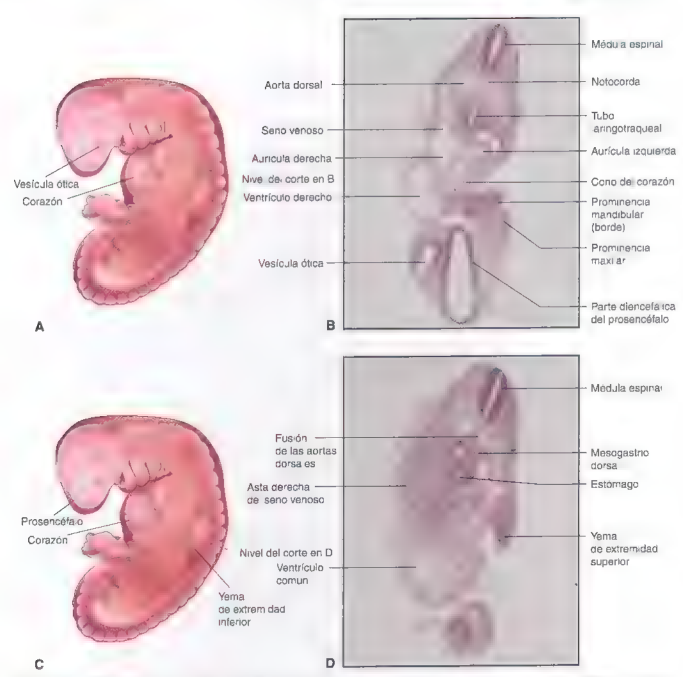
Ligitir 5 13 A, Dibujo de un embrión en el estadio 13 de Carnegie, alrededor de los 28 d as B, Fotomicrografia de un corte del embrión al nivel que se indica en A Obsérvense el cerebro cauda y la vesicula otica (primordio del pido interno). C, Dibuio del mismo embrion en el que se recoge el nivel del corte en Di Observense la faringe primordia y los arcos faringeos. (B y Ditomados de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K. Color Atlas of Clínical Embryology. 2.º ed. Filadelfía, WB Saunders, 2000.)

y se reconoce primero en el fémur A finales de esta semana desaparece todo vestigio de la cola. El plexo vascular del cuero cabelludo forma ahora una banda en la proximidad del vértice de la cabeza. Las manos y los pies se acercan entre sí ventralmente. Hacia el final de esta semana, el embrión cuenta con características humanas definidas (Figura 5-21); no obstante, la cabeza tiene aún un tamaño desproporcionadamente grande y constituye aproximadamente la mitad del embrión. La región del cuello se ha establecido y son más obvios los párpados, que se están cerrando y a finales de semana comienzan a unirse por fusión epitelial. El intestino continúa todavía en la por-

ción proximal del cordón umbilical. Los pabellones auriculares empiezan a adquirir su forma final. Aunque existen diferencias sexuales en el aspecto de los genitales externos, todavía no son suficientemente claras como para permitir efectuar una identificación sexual precisa (véase Capítulo 13).

Matimación de la edad gestacional 🗯

Por convención, los obstetras fijan la fecha del embarazo en semanas menstruales que comienzan el primer día del último



Ligaria S. 11 A. D bujo de un embrión en el estadio 13 de Carnegie, de unos 28 días. B, Fotomicrografía de un corte del embrion al nive ique se muestra en A. Obsérvense las partes del corazón primitivo. C. Dibujo de imismo embrión que se muestra a nive de corte en D. Obsérvense el corazón y el primordio del estómago. (By D tomados de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K. Color Atlas of Cirnical Embryology, 2.º ed. Fi adelfía, WB Saunders. 2000.)

período menstrual normal (FUR). Ésta es la edad gestacional. La edad embrionaria se inicia con la fecundación o concepción, unas dos semanas después de la FUR. Se utiliza el término edad concepcional cuando se conoce la fecha real de concepción en pacientes que se han sometido a fecundación IV o inseminación artificial (véase Capítulo 2). Habitualmente se emplean dos puntos de referencia para estimar la edad:

- comienzo del último período menstrual normal o fecha de la última regla (EUR)
- fecha probable de fecundación

Para los obstetras es importante conocer la edad embrionaria debido a que afecta al cuidado clínico, especialmente cuando son precisos procedimientos invasivos como la biopsia de vellosidades coriónicas o la amniocentesis (véase Capítulo 6). En algunas mujeres, resulta poco seguro estimar la edad gestacional únicamente a partir de los antecedentes menstruales. La probabilidad de error al determinar la FUR es más alta en aquellas que quedan embarazadas tras interrumpir los anticonceptivos orales, ya que el intervalo entre la supresión y el inicio de la ovulación es muy variable. Además, la hemorragia uterina ligera («manchado»), que sucede en ocasiones durante la implantación del blastocisto, se puede considerar incorrectamente como una menstruación leve. Otros factores que contribuyen pueden ser la oligomenorrea (mens-

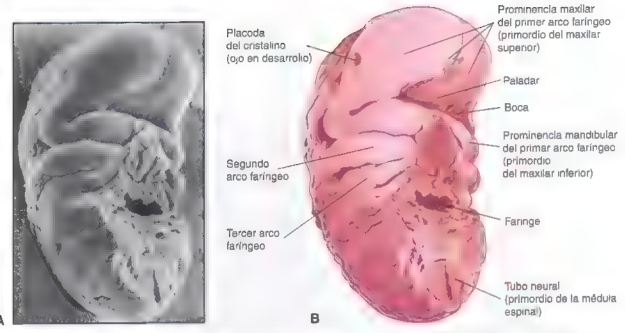
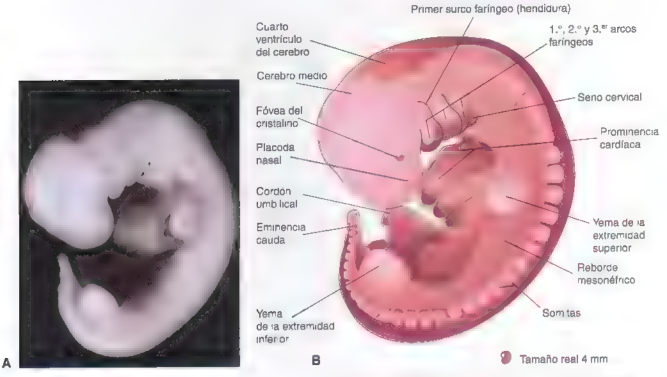
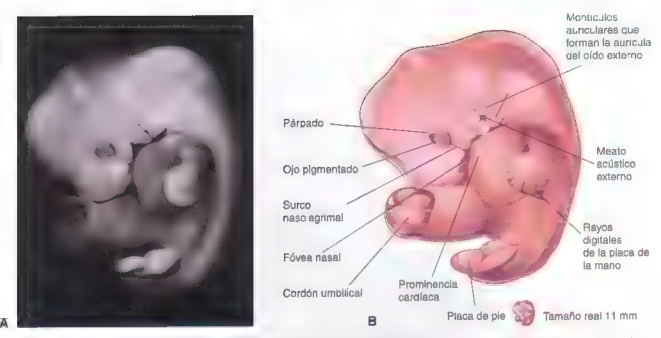


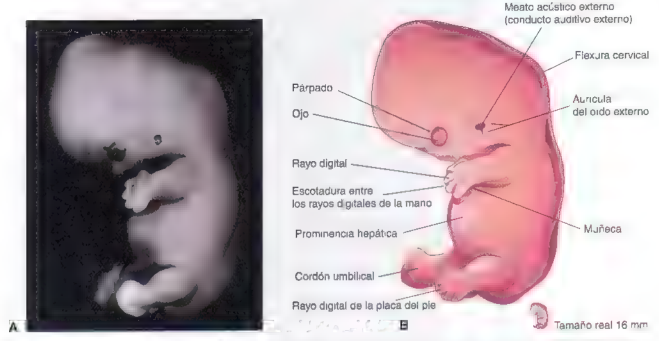
Figure 5 15 A, Micrografía electrónica de barr do (MEB) de la región craneofac al de un embrión humano de altededor de 32 dias (etapa 14 de Carnegie, 6 8 mm) Existen tres pares de arcos far nigeos. Las prominencias maxilar y mandibular del primer arco están ciaramente del neadas. Obsérvese la boca localizada entre las prominencias maxilares y las prominencias mandibulares (Cortesia de profesor K. Hinrichsen, Ruhr-Universität, Bochum, Alemania.) B, Dibujo de la MEB que indica las estructuras que aparecen en A.



Engunt 5 16 A, Vista lateral de un embrión en ellestadio 14 de Carnegie, alrededor de 32 días. El segundo arco fannigeo ha crecido más que el tercero y forma una depresión denominada seno cervica. El reborde mesonéfrico indica la localización del rinón mesonéfrico un riñón provisional (véase Capítulo 13) (Tomado de Nishimura H, Semba R, Tanimura T, Tanaka Ol Prenatal Development of the Human with Special Reference to Craniofacial Structures. An Atlas. Washington, DC, National institutes of Health, 1977.) B, Dibujo que indica estructuras que se muestran en A. Las yemas de las extremidades superiores tienen forma de paieta y las de los inferiores asemejan aletas.



Ingura 5 - 17 A, Vista lateral de un embrion en el estadio 17 de Carnegie, airededor de los 42 dias. Se observan los rayos digitales en la placa de la mano grande, que indican el lugar futuro de los dedos. (Tomado de Moore K.L., Persaud TVN, Shiota K. Color Atias of Clinical Embryology, 2 a ed Friadelfia. WB Saunders, 2000.) B, Dibujo que indica las estructuras que aparecen en A. Ahora son obvios el ojo, montículos auriculares y meato acústico externo.



l igura 5 - 18 A, Vista lateral de un embrión en el estadio 19 de Carnegie, aprox madamente de 48 días. Se la precian ya con claridad la oreja y el meato acustico externo. Obsérvese la posición relativamente baja del o do en esta fase. Se ven los rayos digitales en la placa del pie La prominencia de abdomen es consecuencia principa mente del granitamaño de in gado. (Tomado de Moore KL, Persaud TVN. Shiota K. Coror Atias of Clinical Embryology. 2 ª ed. E ladelfia, WB Saunders. 2000.) B, D bulo que muestra estructuras recogidas en A. Obsérvense la mano de granitamaño y las escotaduras entre los rayos digitales, que indican con claridad los dedos en desarrollo.

truación escasa), embarazo en el período posparto (es decir, varias semanas después de nacimiento) y la utilización de dispositivos intrauter nos (DIU). A pesar de las posibles fuentes de error, los médicos suelen emplear la FUR para estimar la edad del embrión / suele representar un criterio fiable en la mayoría de los casos.

La valoración ecográfica del tamaño de la cavidad coriónica (gestacional) y su contenido embrionario (Figura 5-22) permite a los médicos obtener una estimación precisa de la fecha de concepción El cigoto no se forma hasta unas dos semanas después de la FUR, por consiguiente, se deben deducir 14 ± 2 días de la edad gestacional para



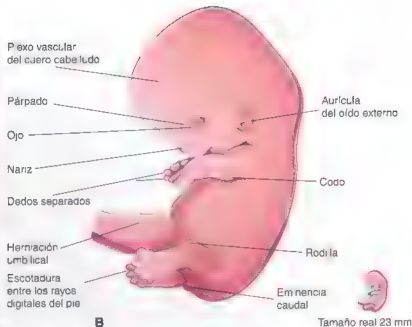




Figura 5 - 19. A, Vista lateral de un embrión en el estadio 21 de Carnegie, aproximadamente 52 días. Obsérvese que los pies tienen forma de abanico. El plexo vascular del cuero cabe ludo forma ahora una banda característica en la cabeza. La nariz es regordeta y el ojo está pigmentado intensamente. (Tomado de Nishimura H, Semba R, Tanimura T, Tanaka O: Prenatal Development of the Human with Special Reference to Craniofacial Structures: An Atlas. Washington, DC, National Institutes of Health, 1977.) B, Dibujo que indica las estructuras que se muestran en A. Los dedos de las manos están separados y los dedos de los pies comienzan a separarse. (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K: Color Atlas of Clinical Embryology, 2,ª ed. Filadelfia, WB Saunders, 2000) C, Embrión humano en el estadio 20 de Carnegie, unos 50 días después de la ovulación, imagen de microscopia óptica (izquierdo) y microscopia de resonancia magnética (MRM) (derecho). Los datos tridimensionales de MRM se han ed tado con el fin de revelar detalles anatómicos de un plano medio sagital. (Cortesía del Dr. Bradley R. Smith, Center for In Vivo Microscopy, Duke University Medical Center, Durham, North Carolina, EE.UU)

calcular con precisión la edad real o de fecundación de un embrión

El día que ocurre la fecundación constituye la referencia más precisa para estimar la edad; se calcula habitualmente a partir del tiempo estimado de ovulación debido a que el ovocito es fecundado dentro de las 12 horas siguientes a la ovulación. Dado que puede ser importante conocer la edad real del embrión (para determinar su sensibilidad frente a agentes teratógenos, véase Capítulo 8), todas las afirmaciones sobre la edad deberían indicar el punto de referencia utilizado, es decir, días después de la FUR o tras el momento estimado de fecundación.

Estimación de la edad del embrión

La edad de los embriones recuperados tras un aborto espontáneo, por ejemplo, se determina a partir de sus características externas y de mediciones de su longitud (Figura 5-23, Tabla 5-1) El tamaño por sí solo puede cons-

tituir un criterio poco fiable, ya que algunos embriones tienen un ritmo de crecimiento progresivamente más lento antes de su muerte. El aspecto de las extremidades en desarrollo constituye un criterio de utilidad para estimar la edad embrionaria

Métodos de medición de embriones

Dado que los embriones de tres y cuatro semanas son rectos (véase Figura 5-23A), su medición indica la longitud mayor (LM). En embriones mayores se usa con más frecuencia la altura sentado o longitud vértex-cóccix (LVC) (véase Figura 5-23B). Puesto que no existe ningun marcador anatómico que indíque claramente el vértex o el cóccix, se asume que la LVC más larga es la más precisa. En embriones con el cuello muy flexionado, la LVC es, en realidad, una medida de cabeza a cóccix. La longitud en posición erecta o longitud vértex-talón (LVT) se determina a veces en embriones de ocho semanas de edad. No se debería hacer referencia a un embrión en etapa de 5 mm debido a que la longitud de un embrión es solamente un crite-







Figura 5 – 28. A, Vista lateral del embrión en el estadio 23 de Carnegie, alrededor de los 56 días. El embrión tiene un aspecto humano claro. (Tomado de Nishimura H, Semba R, Tanimura T, Tanaka O: Prenatal Development of the Human with Special Reference to Craniofocial Structures. An Atlas. Washington, DC, National Institutes of Health, 1977.) B, Dibujo que indica las estructuras que se muestran en A. C, Embrión en el estadio 23 de Carnegie, unos 56 días después de la ovulación, observado con microscopia óptica (Izquierdo) y microscopia de resonancia magnética (MRM) (derecha) (Cortesía del Dr. Bradley R. Smith, Center for In Vivo Microscopy, Duke University Medical Center, Durham, North Carolina, EE.UU.) (Tomado de Moore Ki., Persaud TVN, Shiota K; Color Atlas of Clinical Embryology, 2.º ed. Fliadelfia, WB Saunders, 2000)

rio para determinar su edad (véase Tabla 5-1). A nivel internacional se emplea el Carnegie Embryonic Staging System (sistema de clasificación de estadios embrionarios de Carnegie) (véase Tabla 5-1), su utilización permite realizar comparaciones entre los hallazgos de distintos investigadores

Examen ecográfici de embrioner

La mayoría de las mujeres que reciben atención obstétrica se somete al menos a una ecografía durante su embarazo debido a uno o más de los siguientes motivos:

- estimación de la edad gestacional para confirmar la fecha clínica
- evaluación del crecimiento embrionario cuando se sospecha retraso del crecimiento intrauterino

- orientación durante la biopsia de vellosidades conónicas (véase Capítulo 6)
- examen de una masa pélvica detectada clínicamente.
- sospecha de embarazo ectópico (véase Capítulo 3)
- posible anomalía uterina
- detección de anomalías congénitas

Los datos actuales indican que no existen efectos biológicos confirmados de la ecografía en embriones o fetos como consecuencia de su utilización en la evaluación diagnóstica.

El tamaño de un embrión en una mujer embarazada se puede estimar mediante determinaciones ecográficas. La ecografía transvaginal/endovaginal permite llevar a cabo una estimación más precoz y precisa de la LVC en el embarazo inicial. La LVC embrionaria se ha determinado incluso 25 días después de la aspiración del folículo en embarazos obtenidos por medio de fecundación in vitro. A comienzos de la quinta semana (siete semanas después de la FUR), la

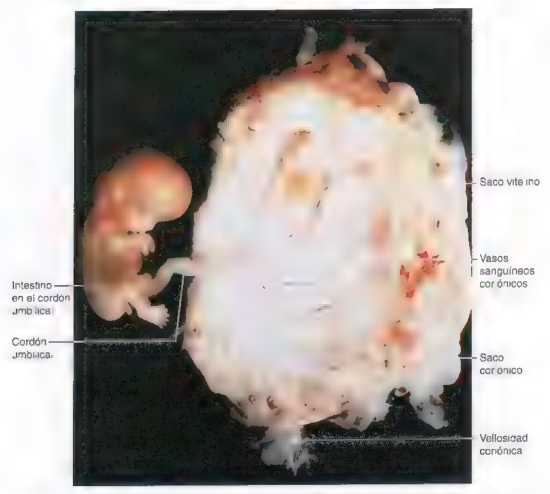
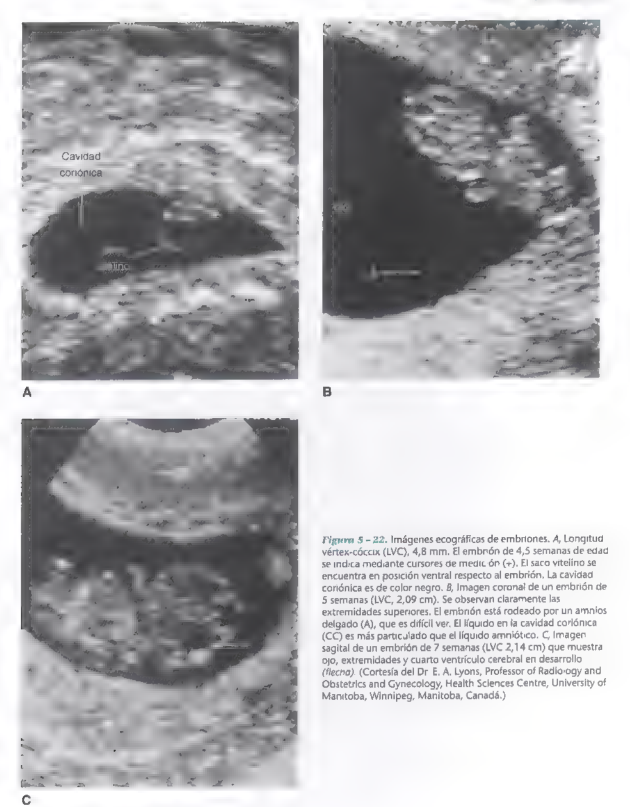


Figura 5 – 21. Vista lateral de un embrión y su saco conómico en el estadio 23 de Carnegie, alrededor de los 56 días Obsérvese el aspecto humano del embrión. (Tomado de Nishimura H, Semba R, Tanimura T, Tanaka O: Prenatal Development of the Human with Special Reference to Craniofacial Structures: An Atlas Washington, DC, National Institutes of Health, 1977.)

longitud del embrión es de 4 a 7 mm (véanse Figuras 5-16 y 5-22A). Durante la sexta y séptima semanas se pueden visualizar las estructuras embrionarias (p. ej., porciones de las extremidades) y las mediciones vértex-cóccix predicen la edad embrionaria con una precisión de uno a cuatro días. Asimismo, pasada la sexta semana (ocho semanas después de la FUR), se pueden obtener las dimensiones de la cabeza y el tronco para vatorar la edad embrionaria. Sin embargo, se producen notables diferencias en el desarrollo embrionario precoz. Las diferencias son mayores antes del final de las cuatro primeras semanas de desarrollo, pero menos notables hacia el final del período embrionario.

Resumen de la cuarta a la octava semanas

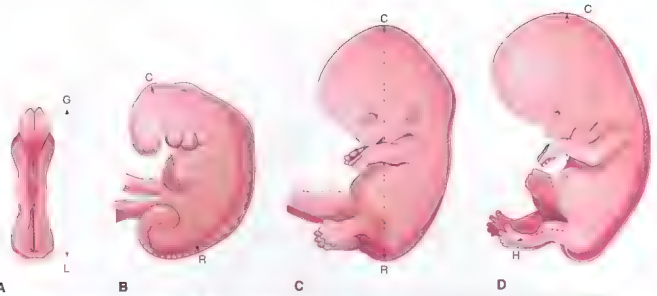
En el transcurso de estas cinco semanas se forman todos los órganos y sistemas principales del cuerpo a partir de las tres capas germinales. Al principio de la cuarta semana, el plegamiento de los planos medio y transversal convierte al disco embrionario trilaminar aplanado en un embrión cilindrico en forma de C. La formación de la cabeza de la prominencia caudal y de los pliegues laterales es una secuencia continua de acontecimientos que originan un estrechamiento entre el embrión y el saco vitelino Durante el plegamiento, el endodermo de este saco se incorpora a aquél y da lugar al intestino primitivo (intestino anterior, medio y posterior). A medida que la región de la cabeza se pliega ventralmente, parte de la capa endodérmica se incorpora a la cabeza embrionaria en desarrollo como intestino antenor. El plegamiento de esta región también origina el desplazamiento ventral de la membrana bucofaringea y del corazón y la transformación del encéfalo en desarrollo en la porción más craneal del embrión Durante el plegamiento ventral de la prominencia caudal, una parte de la capa germinal endodérmica se incorpora al extremo caudal del embrión como intestino posterior cuya porción terminal se expande y forma la cloaca Asimismo, el plegamiento de la región caudal comporta el desplazamiento de la membrana cloacal, la alantoides y el tallo de conexión hacia la superficie ventral del embrión Su plegamiento en el plano transversal incorpora parte del endodermo al embrión como intestino medio. El saco vitelino permanece unido a éste por medio de un estrecho tallo vitelino. Durante el plegamiento en este plano, se forman los primordios de las paredes lateral y ventral del



cuerpo. A medida que el amnios aumenta de tamaño engloba el tallo de conexión, el tallo vitelino y la alantoides, formando así una cubierta epitelial para el cordon umbilical. Las tres capas germinativas se diferencian en diversos tejidos y órganos, de modo que hacia el final del

período embrionario se han establecido los primordios de todos los sistemas principales de órganos

El aspecto externo del embrión se ve afectado en gran medida por el desarrollo del encéfalo, corazón, hígado somitas, extremidades, oídos nariz y ojos. A medida que



1 rgura 5 - 23. Esquemas de métodos que se utilizan para medir la longitud de embriones. A, Longitud mayor. B y C, Longitud vértex coccix. D, Longitud vértex-talón.

se desarrollan dichas estructuras, el aspecto del embrión se modifica hasta adquirir características indudablemente humanas a finales de la octava semana. Dado que en el transcurso de las semanas cuarta a octava se forman los primordios de las estructuras externas e internas más importantes, éste es el período más crítico del desarrollo. Las alteraciones del desarrollo acontecidas durante el mismo dan lugar a anomalías congénitas del embrión (véase Capítulo 8).

Se pueden realizar estimaciones lógicas de la edad del embrión a partir de $^{\circ}$

- el día de inicio de la FUR
- la fecha estimada de fecundación
- mediciones ecográficas del saco coriónico y del embrión
- examen de las características externas del embrión

Problemas con orientación clinica

Caso 5-1

Una mujer de 28 años de edad, que ha fumado intensamente desde la adolescencia, supo que se encontraba en su segundo mes de embarazo.

¿Qué le recomendará el médico acerca del tabaquismo y la ingesta de otras drogas (p. ej., alcohol)?

Caso 5-2

Los médicos suelen comentar el período crítico del desarrollo con sus pacientes.

¿Por qué motivo constituye el período embrionario una etapa crítica del desarrollo?

Caso 5-3

Una paciente estaba preocupada acerca de lo que había leído en un penódico sobre efectos recientes de fármacos en animales de experimentación.

- ¿Se pueden predecir posibles efectos farmaco-ógicos dañinos en embriones humanos a partir de estudios realizados con animales?
- Comente la formación de las capas germinales y la organogenia

Caso 54

Una mujer de 30 años de edad no estaba segura de su FUR. Afirmó que sus períodos eran irregulares

- ¿Por qué puede no ser fiable la información acerca de la fecha de inicio de un embarazo aportada por una paciente?
- ¿De qué técnicas clínicas se dispone en la actualidad para evaluar la edad embrionaria?

Caso 5-5

Una mujer que acababa de quedar embarazada comentó a su médico que había ingerido inadvertidamente un somnífero recomendado por un amigo. Se preguntaba si podría dañar el desarrollo de las extremidades de su hijo.

- ¿Es probable que un fármaco que produce anomalías graves de las extremidades produjese tales defectos si se administró durante la octava semana?
- Comente el mecanismo de acción de estos teratógenos (véase Capítu o 8).

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografia y lecturas recomendadas

Barnea ER Hustin J, Jauniaux E (eds). The First Twelve Weeks of Gestation Berlin Springer Verlag 1992

Bofill JA, Sharp GH Obstetric sonography. Obst Gynecol Clin NA 25 465 1998

Burdine RD, Schier AF. Conserved and diverged mechanisms in left right axis formation. *Genes Develop* 14 763, 2000.

- Cooke J; Vertebrate left and right finally a cascade but first a flow? BioEssays 21 537, 1999
- Conway SJ, Kruzynska-Frejtag A, Kneer PL et al. What cardiovascular defect does my prenatal mouse mutant have, and why? Genesis (2002, in press)
- Dickey RP, Gasser RF. Computer analysis of the human embryo growth curve-differences between published ultrasound findings on living embryos in utero and data on fixed specimens. Anat Rev 237 400, 1993.
- Dickey RP Gasser RF Ultrasound evidence for variability in the size and development of normal human embryos before the tenth post-insemination week after assisted reproductive technologies. Hum Reprod 8.331, 1993
- Erikson CA, Weston JA. VENT cells, a fresh breeze in a stuffy field? TNS 22:486-1999.
- Filly RA, Hadlock FP: Sonographic determination of menstrual age. In Callen PW (ed): Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4th ed. Philadelphia, WB Saunders, 2000
- Gilbert SF. Developmental Biology, 6th ed. Sunderland Sinauer 2000
- Hay JC, Persaud TVN Normal embryonic and fetal development. In Reece EA, Hobbins JC (eds) Medicine of the Ferus and Mother, 2nd ed Philadelphia, Lippincott-Raven, 1999
- Iffy L Shepard TH, Jakobovits A, et al. The rate of growth in young human embryos of Streeter's horizons XIII and XXIII Acta Anat 66 178, 1967.
- Jirasek JE (ed). An Atlas of the Human Embryo New York, Parthenon, 2000
- Kalousek DK, Fitch N, Paradice BA: Pathology of the Human Embryo and Previable Fetus: An Atlus. New York, Springer Verlag, 1990
- Laing FC Frates MC: Ultrasound evaluation during the first trimester of pregnancy. In Callen PW (ed): Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4th ed. Philadelphia, WB Saunders, 2000
- Moore KL, Persaud TVN Shiota K: Color Atlas of Clinical Embryology, 2nd ed. Philadelphia, WB Saunders, 2000
- Nishimura H, Tanimura T, Semba R, Uwabe C. Normal development of early human embryos. observation of 90 specimens at Carnegie stages 7 to 13. Teratology 10:1, 1974

- O'Rahilly R, Muller F: Developmental Stages in Human Embryos, Washington, Carnegie Institute of Washington, 1987
- O'Rahilly R, Muller F. Human Embryology and Teratology. 3rd ed New York, Wiley-Liss, 2001
- Persaud TVN: Enurronmental Causes of Human Birth Defects Springfield, Charles C Thomas 1990
- Rosenthal N, Birchmeier C: Cell differentiation (Editorial Review). Curr Opin Cell Biology 12:717, 2000
- Sasai Y, DeRobertis EM Ectodermal patterning in vertebrate embryos. Dev Biol 182:5, 1997
- Schats R, Van Os HC, Jansen CAM, Władimiroff JW. The crownrump length in early human pregnancy: a reappraisal Br J Obstet Gynaecol 98 460, 1991
- Shih J-C, Jaffe R, Hsich F-J: Three-dimensional ultrasonography in early pregnancy Semin Perinatol 25.3 2001.
- Shiota K: Development and intrauterine fate of normal and abnormal human conceptuses. Congen Anom 31 67, 1991
- Slack J: Essential Developmental Biology, Oxford Blackwell Science, 2001.
- Streeter GL Developmental horizons in human embryos: description of age groups XV, XVI, XVII, and XVIII. Contrib Embryol Carnegie Inst 32.133, 1948
- Streeter GL. Developmental horizons in human embryos. description of age group XI, 13 to 20 somites, and age group XII, 21 to 29 somites. Contrib Embryol Carnegie Inst 30 211, 1942
- Streeter GL Heuser CH, Corner GW Developmental horizons in human embryos: description of age groups XIX XX, XXI XXII, and XXIII. Contrib Embryol Carnegie Inst 34:165-1951
- Streeter GL. Developmental horizons in human embryos description of age group XIII, embryos of 4 or 5 millimeters long, and age group XIV, period of identification of the lens vesicle. Contrib Embryol Carnegie Inst 31.27, 1945
- Wilkins AS: Cell fate and the generation of cell diversity BioEssays 21 260, 1999
- Wolpert L: The Triumph of the Embryo. Oxford, Oxford University Press, 1991



Período fetal: novena semana a nacimiento



Estimación de la eda<mark>d</mark> fetal **=** 103

Hechos principales de<mark>l período</mark> fetal ■ 104

Fecha esperada de parto 🔳 109

Factores que influyen en el crecimiento fetal

110

Métodos para valorar <mark>el estado</mark> fetal **■** 113

Resumen del período fetal 116

Problemas con orien<mark>tación</mark> clínica **1**16 Ila transformación de un embrión en un feto es un proteso gradual, pero el cambio de nombre es importante debido a que significa que el embrion se ha desarrollado en un ser numano totalmente reconocible y que se han formado los primordios de todos los sistemas principales El desarrollo durante el periodo feta, se re aciona con el crecimiento rapido del cuerpo y la diferenciación de tepdos, órganos y sistemas. Un cambio notable que se produce durante este período es la relativa talentización del crecimiento de la capeza en comparación con el resto de caerpo. El ritmo de crecimiento corporal durante el periodo fetal es may tapido (Figura 6-1, Tabla 6-1) y claumento de peso del feto es enorme durante las ultimas semanas. Los periodos de crecimiento continuo normal se alternan con intervalos prolongados de ausencia de crecimiento.



Figura 6 - 1 D bujos de fetos en distintas etapas de desarrollo. El pelo de la cabeza comienza a aparecer hacia la semana 20, y las cejas y las pestañas suelen identificarse hacia las 24 semanas. Los ojos se abren alrededor de las 26 semanas. (LVC, longitud vértex-coxis.)

				francion durante el periodo fetal
Edad (semanas)	Longitud (V-C) (mm)*	Longitud del pie (mm)*	Peso fetal (g) [†]	Principales características externas
Fetos previa	bles			
Ŋ	50	7	8	Olos cerrándose o cerrados. Cabeza grande y más redonda Todavía no se distinguen los genitales externos como masculinos o femeninos. Intestinos en la parte proximal del cordón umbilical Implantación baja de orejas.
10	61	9	14	Intestinos en abdomen. Desarrollo inicial de uñas de dedos de manos
12	87	14	45	Se distingue el sexo externamente. Cuello bien definido
14	120	20	110	Cabeza erguida. Los ojos se dirigen hacia delante. Las orejas casi en su posición definitiva. Extremidades inferiores bien desarrolladas. Desarrollo inicial de las uñas de dedos de pies.
16	140	27	200	Pabellón auricular destaca en la cabeza
18	160	33	320	Prel recubierta con vermix caseoso. Movimientos (signos de vida) detectados por la madre.
20	190	39	460	Pelo en cabeza y cuerpo (lanugo) visible
Fetos viables	_c t			
22	210	45	630	Piel arrugada, transpurente y de color rosado a rojo
24	230	50	820	Presencia de uñas de dedos de manos. Cuerpo magro
26	250	55	1 000	Parpados abiertos en forma parcial Presencia de pestañas
28	270	59	1,300	Ojos muy abiertos. Suele haber mucho cabello en la cabeza. Piel ligeramente arrugada.
30	280	63	1,700	Presencia de uñas de dedos de pies. El cuerpo se rellena Testiculos en descenso
32	300	68	2 100	Las uñas de dedos de manos llegan a las puntas. Piel lisa
36	340	79	2.900	Cuerpo generalmente rechoncho Lanugo casi ausente. Uñas de dedos de pies llegan a las puntas. Extremidades en flexión; compresión con manos firmes.
38	360	83	3,400	Tórax prominente, mamas salientes. Testículos en escroto o palpables en conductos inguinales. Los dedos de uñas de manos se extienden mas alla de puntas

VC, vértex-coxis

- * Estas mediciones sim promedios y per tanto quiza no sean aplicables en llettos casos las valiaciones de la dimensión aumentan con la edad
- † Estos pesos se refieren a fetos que se fijaron durante unas dos semanas en formol al 10%. Los fetos recientes suelen pesar un 5% menos
- the harmon more precise as cosagned of each pose true, chain to be a made at the material of desputes de coarse garant less superior a percusagned and respect to question of an intermediate for a force of a more superior date of second at the percusagned as the second entermediate of a percusagned as the second entermediate of a percusagned as a second entermediate of a percusagned entermediate of a second entermediate of a

Mabilidad de les fetos

La viabilidad se define como la capacidad de los fetos de sobrevivir en el ambiente extrauterino (es decir, después de un nac-miento prematuro). Los fetos que pesan menos de 500 gramos ai nacer no suelen sobreviv r. Muchos niños a término con peso bajo al nacer son consecuencia de un crecimiento intrauterino retrasado (CIR). Por tanto, s. se les proporciona cuidado antenatal experimentado, algunos fetos que pesan menos de 500 gramos pueden sobreviv r; se conocen como lactantes con peso al nacer extremadamente bajo (PNEB) o inmaduros. La mayoría de los fetos con un peso situado entre 1.500 y 2.500 gramos sobrevive, pero pueden aparecer complicaciones, se trata de lactantes prematuros. La prematuridad es una de las causas más frecuentes de morbimortal dad perinatal.

Estimación de la edad fetal

Si existe alguna duda acerca de la edad de un feto en pacientes con antecedentes médicos inciertos se realizan mediciones ecograficas de la longitud vertex-coxis "LVC para determinar sa tamaño y posible edad, así como para obtener una predicción de la techa esperada de parto. I EP para el nacimiento. Las mediciones de la capeza fetal y la longitud del femar se emplean también para evaluar la edad. La edad gestacional se utiliza comunmente en la clinica y podria inducir a confusión debido a que este termino parece implicar la edad real del feto desde la fecundación o concepción. De hecho se utiliza con mayor frecuencia como sinónimo de la edad menstrual, periodo de tiempo calculado desde el primer dia ce ultimo periodo menstrual normal (FUR). Es importante que la persona que soluci-

Tabla 6 - 2. Comparación de unidades de tiempo de gestación

Punto de referencia	Días	Semanas	Meses calendario	Meses lunares
Fecundación*	266	38	83/4	91/5
FUR	280	40	91/4	10

*La fecha de nacimiento se calcula 266 días después de la fecha estimada de fecundación o 280 del comienzo de la fecha de la última regla (FUR). Desde la fecundación hasta el final del periodo embrionario (ocho semanas). la edad se expresa mejor en días: a partir de entonces se suele dar en semanas.

ta el estudio ecográfico y la persona que lo realiza utilicen la misma terminologia.

El período intrauterino se puede dividir en días semanas o meses (Tabla 6-2), pero se produce confusión cuando no se indica si la edad se calcula a partir del inicio de la FUR o el día estimado de fecundación. La mayor parte de la inseguridad acerca de la edad surge cuando se utilizan meses, especialmente cuando no se menciona si se trata de meses del calendario (28 a 31 días) o meses lunares (28 días). A menos que se indique lo contrario, en este libro la edad fetal se calcula a partir de la fecha estimada de fecundación y los meses se refieren a meses del calendario. Es mejor expresar la edad fetal en semanas y mencionar si se trata del comienzo o del final de una semana, ya que las afirmaciones como «en la décima semana» no son específicas.

Trimestres de embarazo

A nivel clínico, el período gestacional se divide en tres tri mestres, cada uno de los cuales dura tres meses. Hacia el final del primer trimestre se han desarrollado todos los sistemas de órganos principales (véase Figura 6-1B). En el segundo trimestre el feto adquiere un tamaño suficiente que permite visualizar detalles anatómicos con la ecografía. En el transcurso de este período se puede detectar la mayoría de las anomalías fetales utilizando ecografía a tiempo real de alta resolución. Al inicio del tercer trimestre, el feto puede sobrevivir si nace prematuramente. El feto alcanza un nivel principal del desarrollo a las 35 semanas de gestación. Pesa alrededor de 2 500 gramos, lo que se utiliza para definir el nivel de la madurez fetal. En esta fase el feto suele sobrevivir si nace de forma prematura.

Mediciones y características de los fetos

Diversas mediciones y características externas resultan de utilidad para estimar la edad fetal (véase Tabla 6-1). La LVC es el método de elección para estimar la edad fetal hasta el final del primer trimestre, dado que la variabilidad del tamaño fetal es pequeña durante este período. En el segundo y tercer trimestres se pueden identificar y medir ecográficamente diversas estructuras, pero las determinaciones básicas son

- diámetro biparietal (DBP) o diametro de la cabeza entre ambas eminencias parietales
- circunferencia de la cabeza
- circunferencia abdominal

- longitud del fémur
- longitud del pie

La longitud del pie presenta una correlación buena con la LVC (véase Figura 6-12). Con frecuencia, el peso fetal constituye un criterio de utilidad para estimar la edad pero podrían existir discrepancias entre la edad y el peso del feto, especialmente si la madre sufrió alteraciones metabólicas durante el embarazo, como la diabetes mellitus En estos casos, el peso fetal suele superar los valores considerados normales para la LVC.

Los fetos recién expulsados tienen un aspecto transparente brillante, mientras que el de aquellos que han estado muertos varios dias antes del aborto espontáneo es bronceado y sin elasticidad normal. Las dimensiones fetales obtenidas a partir de cuantificaciones ecográficas son muy semejantes a las mediciones de la LVC obtenidas en fetos que han sufrido un aborto espontáneo. La determinación del tamaño de un feto, especialmente de su cabeza, tiene gran importancia para la asistencia obstétrica de las pacientes, por ejemplo, las mujeres con pelvis pequeñas o fetos con CIR o anomalias congenitas.

Hechos principales del período fetal

No existe ningún sistema de clasificación formal en el período fetal; no obstante, resulta de utilidad tener en cuenta los cambios que ocurren en periodos de cuatro a cinco semanas.

Nueve a doce semanas

A comienzos de la novena semana, la cabeza constituye la mitad de la longitud vértex-coxis del feto (Figuras 6-1A a 6-3). Posteriormente, el crecimiento de la longitud corpo-



Figura 6 – 2. Ecografía de un feto a comienzos de la novena semana (eje argo) que muestra su relación con las cavidades amniótica y coriónica. A, amnios. (Cortesía del Dr. E. A. Lyons, Department of Radio ogy, University of Manitoba, Health Sciences Centre, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

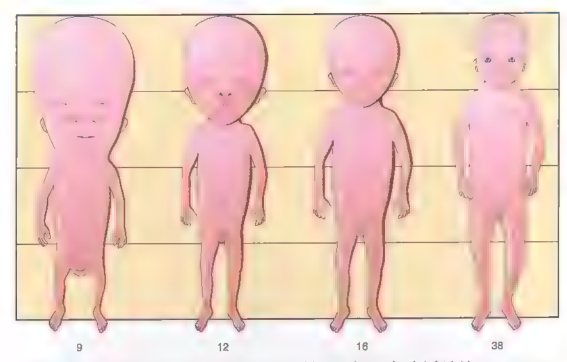


Figura 6 – 3. Diagrama que índica los cambios de proporciones del cuerpo durante el período fetal. A las nueve semanas, a cabeza representa casi la mitad de la jongitud del feto de vertex a coxis. Hacia las 36 semanas, las circunferencias cefá ica y abdominal son casi iguales. Después de esta fase, la circunferencia del abdomen puede ser mayor. Todas las etapas se dibujaron a la misma artura total.

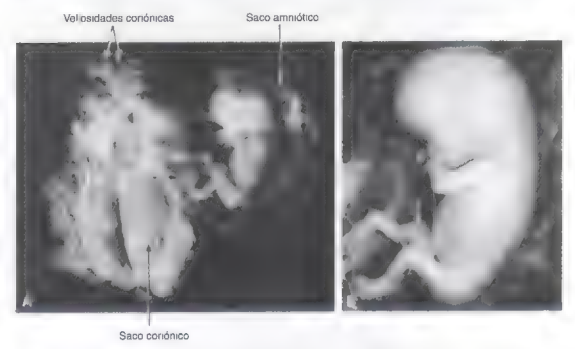


Figura 6 - 4. Fotografías de un feto de nueve semanas en un saco amniótico expuesto al extraerio del saco coriónico.

A. Tamaño real. El resto del saco vitelino se indica con una fiecha. B. Fotografía aumentada del feto (x2). Obsérvense las siguientes características cabeza grande, cost l'as cartilaginosas e intestinos en el cordón umb l'cal (fiecha, (Cortesía de profesor Jean Hay [jubi ado], Department of Human Anatomy and Cel. Science, University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadà)

ral se acelera rapidamente y hacia el final de la semana doce la LVC aumenta a mas del doble (yease Tabla o 1). Aunque el crecimiento de la cabeza se reduce considerablemente hacia esa semana aun es desproporcionadamente grande en comparación con el resto del cuerpo. En la novena semana la cara es ancha los ojos están muy separados la implantación de las orejas es baja y los parpados están fusionados. Al tinalizar las doce semanas en el esqueleto aparecen centros pronueros de osticación especialmente en el craneo y los huesos largos. Los parpados se mantienen unidos durante



Figura 6 – 5. Fotografía de un feto de 11 semanas expuesto al retirar los sacos conónico y amniótico (x1,5). Obsérvese la cabeza relativamente grande y que los intestinos ya no se hallan en el cordón umbilical (Cortesía del profesor Jean Hay [jubilado], Department of Human Anatomy and Cell Science, University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

todo este período (Figura 6-4A y B). Al inicio de la novena semana las piernas son cortas y los muslos relativamente pequeños. A finales de la semana 12, las extremidades superiores han alcanzado prácticamente su tamaño final relativo, pero las inferiores aún no se han desarrollado bien y son ligeramente más cortas de su longitud final relativa.

Los genitales externos de varones y mujeres tienen un aspecto similar hasta el final de la novena semana. Su forma fetal madura no se establece hasta la semana doce. Hasta la mitad de la décima semana se observan con claridad espirales intestinales en el extremo proximal del cordón umbilical (véase Figura 6-4B). Hacia la semana once, el intestino ha regresado al abdomen (Figura 6-5).

En la novena semana, el hígado representa el lugar principal de *entropoyesis* (formación de entrocitos). Hacia el final de la 12 semana, esta actividad disminuye en el hígado y comienza en el bazo. La formación de onna se inicia entre la semana novena y la duodécima y se elimina hacia el líquido amniótico. El feto reabsorbe parte de este líquido después de ingerirlo. Los productos fetales de desecho pasan a la circulación materna a través de la membrana placentaria (véase Capítulo 7, página 127).

Trece a dieciséis semanas

El crecimiento es rápido durante este período (Figuras 6-6 y 6-7; véase Tabla 6-1). Hacia la semana 16, la cabeza es relativamente pequeña en comparación con la del feto de 12 semanas y se han alargado las extremidades inferiores Los movimientos de las extremidades, que ocurren por primera vez al final del período embrionario, están coordinados hacia la semana 14, pero son demasiado ligeros como para ser percibidos por la madre. Estos movimientos son visibles durante los estudios ecográficos.

La osificación del esqueleto fetal es activa durante este período y los huesos son claramente visibles en imágenes

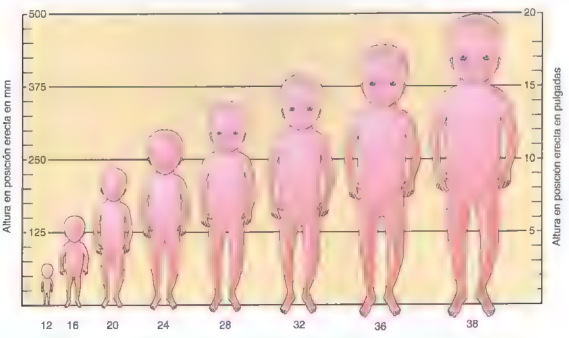


Figura 6 - 6. Diagrama a escala que muestra los cambios de tamaño del feto humano.



Figura 6 - 7. Amplificación de la fotografía de la cabeza y hombros de un feto de 13 semanas, (Cortesía del profesor Jean Hay [jubitado], Department of Human Anatomy and Cell Science, University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá)

ecográficas hacia el inicio de la semana 16. A las 14 semanas se producen movimientos oculares lentos (16 semanas después de la FUR). Duranțe esta fase también se determina el patrón de cabello del cuero cabelludo. Hacia la semana 16, los ovarios se diferencian y contienen folículos ováricos primordiales que contienen ovogonias (véase Capítulo 13). El sexo de los genitales externos se puede reconocer hacia la semana 12 ó 14 en la mayoría de los casos. Para la semana 16, los ojos se dirigen hacia delante en vez de anterolateralmente. Asimismo, las orejas están cerca de su posición definitiva a los lados de la cabeza

Semanas diecisiete a veinte

El crecimiento se ralentiza durante esta fase, pero la LVC del feto todavía aumenta en unos 50 mm (Figuras 6-6 y 6-8; véase Tabla 6-1). Las extremidades alcanzan sus proporciones finales relativas y por lo general la madre puede sentir los movimientos fetales. El tiempo medio transcurrido entre la primera vez que la madre percibe tales movimientos y el parto es de 147 días, con una desviación estándar de ± 15 días. La piel está ahora cubierta de un material grasiento similar al queso, la vermix caseoso o unto sebáceo. Está formado por una mezcla de secreción lipídica de las glándulas sebáceas fetales y de células epidérmicas muertas. Esta sustancia protege la delicada piel fetal de rasguños, agrietamientos y endurecimiento como consecuencia de la exposición al líquido amniótico. A las 20 semanas se pueden observar las cejas y el cabello de la cabeza. Generalmente, los cuerpos de los fetos de 20 semanas están recubiertos en su totalidad por un vello fino denominado lanugo, que ayuda a retener el unto sebáceo en la piel, Durante este período se forma la grasa parda, lugar de producción de calor, especialmente en el recién nacido. Este tejido adiposo especializado produce calor al oxidar ácidos grasos. La grasa parda se encuentra principalmente en la base del cuello, parte posterior del esternón y zona perirrenal Hacia la semana 18 se forma el útero y se inicia la canalización de la vagina. En este momento se han formado numerosos folículos ováncos primordiales que contienen ovogomas. Hacia la semana 20 los testículos han comenzado a descender, pero todavía se encuentran en la pared abdominal posterior, al igual que los ovarios en los fetos femeninos

Semanas veintiuna a veinticinco

En este período se produce un aumento notable de peso Aunque todavía es un poco delgado, el feto está mejor proporcionado (Figura 6-9). La piel suele estar arrugada y más transparente, especialmente durante la primera parte de esta fase. La piel es de color rosa a rojo en muestras en fresco, ya que se puede visualizar la sangre en los capilares. En la semana 21 comienzan los movimientos oculares rápidos y se han descrito respuestas de parpadeo y susto entre las semanas 22 y 23 tras aplicar una fuente sonora vibroacústica en el abdomen de la madre. Hacia la semana 24, las células epiteliales secretoras (neumocitos de tipo II) de las paredes interalveolares del pulmón han comenzado a secretar agente tensioactivo, un lípido con actividad de superficie que mantiene la permeabilidad de los alvéolos pulmonares en desarrollo (véase Capitulo 11). También hacia la semana 24 existen unas en los dedos de las manos. Aunque es posible que un feto de 22 a 25 semanas sobreviva si recibe cuidados intensivos puede morir en la lactancia temprana ya que su aparato respiratorio es aún inmaduro

Semanas veintiséis a veintinueve

Con esta edad, un feto suele sobrevivir si nace de forma prematura y recibe cuidados intensivos porque sus pulmones son ahora capaces de respirar aire. Los pulmones y el sistema vascular pulmonar se han desarrollado lo suficiente para permitir un intercambio gaseoso adecuado Asimismo, el sistema nervioso central ha madurado hasta una fase en la cual puede dirigir movimientos respiratorios rítmicos y controlar la temperatura corporal. Las pérdidas neonatales son mayores en los lactantes de peso bajo (2 500 g o menos) o muy bajo (1.500 g o menos) al nacer

A las 26 semanas, los párpados están abiertos y el lanugo y el cabello de la cabeza están bien desarrollados (Figura 6-10). Se pueden observar uñas de los pies y existe una cantidad considerable de grasa subcutánea bajo la piel, que alisa muchas de las arrugas. Durante esta fase, la cantidad de grasa blanca aumenta hasta alrededor de un 3,5% del peso corporal. El bazo fetal es ahora un sitio importante de hematopoyesis o formación y desarrollo de diversos tipos de células sanguíneas y otros elementos formes. La eritropoyesis del bazo finaliza hacia la semana 28, momento en el cual la médula ósea se ha convertido en el lugar principal de formación de esas células.

Semanas treinta a treinta y cuatro

Hacia las 30 semanas se puede provocar el reflejo pupilar a la luz Generalmente, al concluir este período la piel tiene una coloración rosada y es lisa, y las extremidades superio-



Figura 6 - 8 Fotografía de un feto de 17 semanas. Como no existe grasa subcutánea y la piel es delgada, se pueden observar los vasos sanguíneos del cuero cabelludo. Los fetos en esta edad no sobreviven cuando nacen de forma prematura, principalmente porque su aparato respiratorio es inmaduro (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K: Color Atlas of Clinical Embryology, 2.º ed. Filadelfía, WB Saunders, 2000.) Foto pequeña, imagen frontar de un feto de 17 semanas. (Por cortesía del Dr. Robert Jordan, St. Georges University Medical School, Grenada.)

res e inferiores tienen un aspecto rechoncho. En esta fase, la cantidad de grasa blanca es de, aproximadamente, un 8% del peso corporal Los fetos de 32 o más semanas suelen sobrevivir si nacen de forma prematura. Durante este período, cuando nace un feto de peso normal es «prematuro para la fecha» en contraposición a «prematuro por el peso»

Semanas treinta y cinco a treinta y ocho

Los fetos de 35 semanas agarran fuertemente con la mano y muestran una orientación espontánea frente a la luz. A medida que se acerca el término del embarazo, el sistema nervioso es lo suficientemente maduro para realizar algunas funciones integradoras. A lo largo de este «período final», la mayoría de los fetos son rollizos (Figura 6-11). Hacia las 36 semanas, las circunferencias de la cabeza y del abdomen son casi idénticas. Después de este momento, la circunferencia abdominal puede ser mayor que la de la cabeza Por lo general la medición del pie fetal es mayor que la longitud femoral a las 37 semanas y representa un parámetro alternativo para confirmar la edad fetal (Figura 6-12). Al acercarse el momento del nacimiento se produce una ralentización del crecimiento (Figura 6-13).

La mayoría de los fetos a término suele alcanzar una LCV de 360 mm y un peso de unos 3.400 g. La cantidad de grasa blanca se sitúa alrededor del 16% del peso corporal. El feto añade unos 14 g de grasa al día durante estas últimas semanas de gestación. Generalmente los fetos varones son más largos y pesan más en el nacimiento que los femeninos. El tórax es prominente y con frecuencia las mamas sobresalen ligeramente en ambos sexos. Los testículos se encuentran habitualmente en el escroto en los varones a término, pero no suelen haber descendido en los lactantes prematuros. A pesar de que la caheza es más pequeña en relación con el resto del cuerpo en el niño a término que en etapas iniciales de la vida fetal todavía constituye una de las regiones mayores del feto. Este aspecto es importante con relación a su paso a través del canal del parto (véase Capítulo 7, página 133).

Treat happy of making

No todos los recién nacidos con peso bajo son prematuros. Casi una tercera parte de aquellos con un peso al nacer de 2 500 g o menos son pequeños o subdesarrollados para su edad gestacional. Estos lactantes «pequeños para la fecha» pueden pesar menos por una insuficiencia placentaria (véase Capítulo 7). Las placentas suelen ser pequeñas o estar mal insertadas. La insuficiencia placentaria suele deberse a alteraciones degenerativas de la placenta, que reducen progresivamente el suministro de oxígeno y la nutrición del feto.



Figure 6 - 8. Fotografías de un feto de 25 semanas. A, En el útero. 8, Obsérvese la piei arrugada y el cuerpo magro debido a la escasez de grasa subcutánea. Los párpados comienzan a abrirse. Un feto de esta edad puede sobrevivir si nace de manera prematura; por tanto, se trata de un feto viable. (8, tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K: Color Atlas of Clinical Embryology, 2.º ed. Fliadelfia, WB Saunders, 2000.)

Es importante distinguir entre lactantes a término que presentan un peso bajo como consecuencia de un crecimiento intrauterino retrasaso (CIR) y lactantes prematuros que pesan menos por acortamiento de la gestación (es decir, prematuros para la fecha). El CIR puede ser debido a insuficiencia placentaria, embarazo múltiple (p. ej., trillizos), enfermedades infecciosas, anomalías cardiovasculares, nutrición materna inadecuada y hormonas maternas y fetales. Se sabe que los agentes teratógenos (fármacos, sustancias químicas y virus) y los factores genéticos también producen CIR (véase Capítulo 8). Los lactantes con CIR muestran una carencia característ ca de grasa subcutánea y su piel está arrugada, lo que sugiere que se ha perdido la grasa blanca.

Fecha esperada de parto (FEP)

La fecha esperada de parto (FEP) de un feto es de 266 días o 38 semanas después de la fecundación; es decir, 280 días o 40 semanas después de la FUR (véase Tabla 6-2). Sin embargo, alrededor del 12% de los niños nace de una a dos semanas después de la fecha esperada de nacimiento

Toghi copernia de mario (EEE)

La regla usual de la fecha de parto (regla de Nägele) para estimar la FEP o fecha posible de parto (FPP) es restar tres meses desde el primer día de la FUR y añadir un año y siete días. Por ejemplo:

- primer día de la FUR: 4 de enero de 2003
- restar tres meses: 4 de octubre de 2002
- añadir un año y siete días: 11 de octubre de 2003, la FEP

En mujeres con ciclos menstruales regulares, este método proporciona una FEP relativamente precisa. Sin embargo, si los ciclos de la mujer fuesen irregulares, se podrían producir errores de cálculo de dos a tres semanas. Asimismo, en algu-



Figure 6 – 10. Fotografía de un feto de 29 semanas en el útero. Obsérvese que el feto está en pos-ción longitudinal y presentación cefálica (cabeza), la presentación normal en esta fase. Para visualizarlo se retiraron parte de la pared dei útero y porciones del corion y amnios. Este feto y su madre murieron por lesiones sufridas en un accidente de automóvil. (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K: Color Atlas of Clinical Embryology, 2.º ed. Filadelfía, WB Saunders, 2000)

nas mujeres embarazadas se produce un sangrado por implantación en la fecha de ausencia de su primera regla (alrededor de dos semanas después de la fecundación). Si la mujer interpreta este sangrado como menstruación, la FEP podría tener un error de dos o más semanas. Los estudios ecográficos del feto, especialmente las determinaciones de la LVC durante el primer trimestre, se emplean habitualmente para obtener una predicción más precisa de la FEP.

Sindrome post-madures:

El embarazo se prolonga 3 semanas o más por encima de de la FEP en un 5% a 6% de las mujeres. Algunos lactantes de embarazos prolongados desarrollan el síndrome postmodurez. Tienen piel seca y apergaminada y suelen presentar sobrepeso. Estos niños se caracterizan por la ausencia de lanugo, disminución o ausencia de unto sebáceo, uñas largas y aumento de la actitud alerta. «Cuando el parto se retrasa tres semanas o más después del término, hay un aumento importante de mortalidad.» Debido a esto, se suele inducir el parto (véase Capítulo 7).

Factores que influyen en el crecimiento fetal

El feto requiere sustratos para el crecimiento y producción de energía. Los gases y los nutrientes pasan de forma libre



Figura 6 - 11. Fotografía de un feto de 36 semanas. Los fetos de este tamaño y edad suelen sobrevivir. Obsérvese el cuerpo rechoncho por el depósito de grasa subcutánea. La madre de este feto murió en un accidente de automóvil y el feto murió antes de poder ser extraído mediante cesárea. (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K: Color Atlas of Clinical Embryology, 2.ª ed. Filadeifia, WB Saunders, 2000)



Figura 6 - 12. Estudio ecográfico del pie de un feto a las 37 semanas de gestación. (Cortesía del Dr. C. R. Harman, Department of Obstetrics, Gynecology and Reproductive Sciencies, University of Mariland, Baltimore, Maryland, EE UU)

al feto desde la madre a través de la membrana placentaria (véase Capítulo 7). La glucosa constituye la fuente principal de energía en el metabolismo y crecimiento fetales; también son necesarios aminoácidos. Estas sustancias pasan desde la sangre materna hacia el feto a través de la membrana placentaria. La insulina necesaria para el metabolismo de la glucosa es secretada por el páncreas fetal; el feto no recibe cantidades importantes de insulina materna debido a que la membrana placentaria es relativamente impermeable a esta hormona. Se cree que la insulina, los factores de crecimiento parecidos a la insulina, la hormona del crecimiento humano (somatropina) y algunos polipéptidos pequeños (como la somatomedina C) estimulan el crecimiento fetal.

Numerosos factores de origen materno, fetal y ambiental pueden afectar al crecimiento prenatal. En general, los factores que operan durante todo el embarazo, como el tabaquismo y el consumo de alcohol, tienden a producir CIR (lactantes pequeños) o pequeños para su edad gestacional (PEG), mientras que aquellos que actúan en el último trimestre, como la malnutrición materna, producen habitualmente lactantes con peso bajo y longitud y tamaño de la cabeza normales. El CIR se define por lo general como un niño cuyo peso se sitúa en el décimo percentil más bajo para la edad gestacional. Se sabe que la malnutrición grave como consecuencia de una dieta deficiente comporta una reducción del crecimiento fetal (véase Figura 6-13). La alimentación deficiente y los hábitos alimenticios defectuosos no se limitan a madres que pertenecen a grupos pobres

Tabaquismo

El tabaquismo representa un motivo bien conocido de CIR. El ritmo de crecimiento de los fetos de madres que fuman cigarros es menor de lo normal durante las últimas

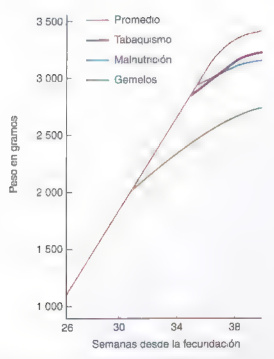


Figura 6 – 13. Gráfica del ritmo de crecimiento fetal durante el último trimestre. El promedio se refiere a niños nacidos en Estados Unidos. Después de 36 semanas, el ritmo de crecimiento se desvía de la línea recta. La disminución, especialmente después del término (38 semanas), probablemente indique una nutrición fetal inadecuada por alteraciones de la placenta (Adaptado de Gruenwald P: Am) Obstet Gynecol 94:1112, 1966.)

seis a ocho semanas de embarazo (véase Figura 6-13) El peso medio al nacer de los niños cuyas madres fuman de forma intensa durante el embarazo es 200 gramos inferior al normal y la morbilidad pennatal es mayor cuando se carece de cuidados médicos antenatales adecuados. El efecto del tabaquismo materno es mayor en fetos cuyas madres reciben una alimentación inadecuada. Se supone que existe un efecto aditivo del tabaquismo intenso y la alimentación deficiente

Embarazo múltiple

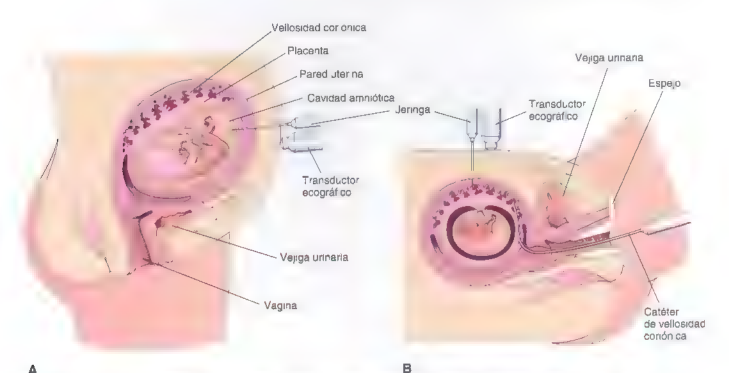
Los niños de embarazos con gemelos, trillizos y otros embarazos múltiples pesan mucho menos que aquellos que proceden de un embarazo único (véase Figura 6-13) Es evidente que los requisitos totales de dos o más fetos superan el suministro nutricional disponible a partir de la placenta a lo largo del último trimestre.

Drogas sociales

Los niños de madres alcohólicas suelen presentar un CIR como parte del síndrome de alcoholismo fetal (véase Capítulo 8). Del mismo modo, el consumo de marihuana y otros narcóticos (como cocaína) puede producir CIR y otras complicaciones obstétricas.

Deterioro de los flujos sanguíneos uteroplacentario y fetoplacentario

La circulación materna placentaria se puede reducir como consecuencia de diversos trastornos que disminuyen el flujo sanguíneo uterino (p. ej., vasos coriónicos pequeños, hipotensión grave y nefropatía) La reducción crónica de



l ligiora 6 - 11. A. Dibujo de la tecnica de amniocentes s. Se inserta una aguja a través de las paredes abdominal baja y uterina hacia la cavidad amniótica. Se une una jeringa y se extrae líquido amniotico con fines diagnósticos. B. Dibujo de la biopsia de vellos dades cor ónicas (BVC). Esta técnica se suele efectuar unas nueve semanas despues de la FUR. Se muestran dos técnicas de biopsia la través de la pared anterior de labdomen materno con una aguja raquial y por vía vaginal y del canal cervical empleando una cánula maleable.

dicho flujo puede producir inanción fetal que origina un CIR. Este retraso también puede deberse a disfunción o defectos placentarios (como infarto; véase Capítulo 7). El efecto neto de estas anomalías placentarias es una reducción del área total de intercambio de nutrientes entre los flujos sanguineos materno y fetal. Resulta muy difícil separar el efecto de estos cambios placentarios del efecto de la reducción del flujo sanguineo materno hacia la placenta. En algunos casos de enfermedad materna crónica las modificaciones vasculares en la madre son primarias v los defectos placentarios, secundarios

Factores genéticos y retraso del crecimiento

Se sabe que ciertos factores genéticos pueden producir CIR. La presencia de casos repetidos de este trastorno en una misma familia indica que el crecimiento anómalo podria proceder de genes recesivos. En los últimos años se ha demostrado que las anomalías cromosómicas estructurales y numéricas están asociadas a casos de retraso del crecimiento fetal. El CIR es más acusado en lactantes con síndrome de Down y muy característico de fetos con síndrome de trisomia 18 (véase Capitulo 8, página 163)

Métodos para valorar el estado fetal

«Al aceptar la protección del útero, el feto también asume el riesgo de enfermedades o malnutrición materna y de arustes broquimicos, inmunitarios y hormonales.»

> GEORGE W. CORNER, FAMOSO EMBRIÓLOGO NORTEAMERICANO, 1888-1981

La perinatología es la rama de la medicina que se ocupa del bienestar del feto y del recién nacido y suele abarcar el período comprendido entre las 26 semanas tras la fecundación y cuatro semanas después del nacimiento. La subespecialidad de medicina perinatal combina aspectos de obstetricia y de pediatría Un feto en su tercer trimestre se puede considerar un paciente nonato en el cual se pueden realizar intervenciones diagnósticas y terapéuticas. En la actualidad se dispone de varias técnicas para valorar el estado del feto y realizar un tratamiento prenatal, si fuese necesario La actividad fetal percibida por la madre o la palpación del médico fueron los primeros indicios para valorar el bienestar fetal. A continuación se detectaron los latidos cardíacos fetales, en primer lugar mediante auscultación y después mediante monitores electrónicos. Estas técnicas indicaban la existencia de estrés y sufrimiento fetales. Posteriormente se detectaron hormonas gonadotrópicas en la sangre materna. Durante las dos últimas décadas se han puesto a punto numerosas técnicas para valorar el estado del feto. En la actualidad es posible tratar a muchos fetos cuya vida corre peligro.

Amniocentesis diagnóstica

Se trata de un método diagnóstico invasivo prenatal común. Se toma una muestra de líquido amniótico insertando una aguja hueca a través de las paredes abdominal y uterina anteriores de la madre hacia la cavidad amniótica atravesando el corion y el ammos (Figura 6-14A) Se conecta a una jeringa y se extrae líquido amniótico. Puesto que existe relativamente poco líquido amniótico antes de la

decimocuarta semana después de la FUR, resulta complicado llevar a cabo la amniocentesis antes de ese momento. El volumen de líquido amniótico es de unos 200 ml de los que es posible extraer con seguridad entre 20 y 30 ml Este método carece relativamente de nesgos, especialmente cuando lo realiza un médico con experiencia y orientación ecográfica para determinar la posición del feto y de la placenta

decentrole temperable minute

La amniocentesis constituye una técnica común para detectar trastornos genéticos (p. ej., síndrome de Down). Las indicaciones frecuentes para este método son:

- Edad materna avanzada (38 o más años de edad).
- Nacimiento previo de un hijo con trisomía (como síndrome de Down).
- Anomalía cromosómica en cualquiera de los progenitores (p. ej., una translocación cromosómica; véase Capítulo 8).
- Mujeres portadoras de un trastorno recesivo ligado al cromosoma X (como la hemofilia).
- Antecedentes de defectos del tubo neural (DTN) en la familia (p. ej., espina bífida quística; véase Capítulo 18)
- Portadores de trastornos metabólicos congénitos.

Valoración de alfafetoproteina (AFP)

La alfafetoproteina (AFP) es una glicoproteina que se sintetiza en el higado fetal, saco vitelino e intestino. Aparece en concentraciones elevadas en el suero fetal, alcanzando un máximo 14 semanas después de la FUR. Normalmente pasan al líquido amniótico pequeñas cantidades de esta proteina. En fetos con DTN abiertos escapan grandes cantidades de AFP al líquido amniótico. Los DTN abiertos son lesiones que no están cubiertas por piel. La AFP también entra en el líquido amniótico desde defectos abiertos de la pared abdominal ventral (DPAV), como gastrosquisis y onfalocele (véase Capitulo 12).

FP y anomalias fetales

La concentración de AFP en el líquido amniótico que rodea a los fetos con DTN abiertos y DPAV es muy alta. Por tanto, es posible detectar la presencia de estas anomalías graves del sistema nervioso central y pared abdominal ventral al medir la concentración de dicha proteína en el líquido amniótico. La concentración de AFP en el líquido amniótico se determina mediante inmunoensayo y, cuando se emplea con estudios ecográficos, es posible realizar un diagnóstico prenatal de alrededor del 99% de los fetos con estas deficiencias graves. Cuando un feto presenta un DTN abierto, también es probable que la concentración de AFP sea mayor de lo normal en el suero materno. La concentración de AFP en el suero materno (AFPSM) es baja cuando el feto tiene síndrome de Down, trisomía del cromosoma 18 y otras anomalías cromosómicas.

Estudios espectrofotométricos

El estudio del líquido amniótico mediante este método se puede utilizar para valorar el grado de entroblastosis fetal, también denominada enfermedad hemolítica del recién nacido (EHRN). Esta patología es consecuencia de la destrucción de entrocitos fetales por anticuerpos maternos (véase Capitulo 7)

Biopsia de vellosidades coriónicas (BCV)

Se pueden obtener biopsias de vellosidades coriónicas al insertar una aguja con guía ecográfica a través de las paredes abdominal y uterina de la madre hacia la cavidad uterina (vease Figura 6-14B). La BVC también se lleva a cabo de forma transcervical utilizando una guía ecográfica a tiempo real.

Melor diagnóstico de la EVG

La biops a de vellosidades cor ónicas se emplea para detectar anoma ías cromosóm cas, trastornos metabó, cos congénitos y trastornos ligados al cromosoma X. La BVC se puede realizar entre las semanas 10 y 12 de gestación. La tasa de pérdida fetal es de alrededor del 1%, ligeramente mayor al riesgo correspondiente a la amniocentesis. Las publicaciones que indican un aumento del riesgo de defectos de las extremidades tras la BVC son contradictorias. La ventaja principal de la BVC frente a la amniocentesis es que permite disponer de los resultados del análisis cromosómico varias semanas antes que esta última técnica.

Patrones de cromatina sexual

El sexo fetal se puede determinar al observar la presencia o ausencia de cromatina sexual en los núcleos de las células recuperadas del líquido amniótico. Estas pruebas se desarrollaron tras descubrir que la cromatina sexual era visible en el núcleo de células femeninas normales, pero no en las células masculinas normales (Figura 6-15A y B) Las mujeres con tres cromosomas X (46,XXX) tienen dos masas de cromatina sexual (véase Figura 6-15C). Una técnica especial de tinción permite identificar el cromosoma Y en las células recuperadas del líquido aminótico que rodea a un feto varón (véase Figura 6-15D). Puede resultar de utilidad conocer el sexo fetal para diagnosticar la presencia de diversas enfermedades hereditarias ligadas al sexo como la hemofilia y la distrofia muscular.

Cultivos celulares

Asimismo, es posible determinar el sexo fetal y las anomahas cromosómicas mediante el estudio de los cromosomas sexuales en cultivo de células fetales obtenidas por amniocentesis. Normalmente, se realizan estos cultivos cuando se sospecha una anomalía como el sindrome de Down. El estudio de cultivos celulares también permite detectar trastornos metabólicos congénitos en los fetos. Las deficiencias enzimáticas se pueden determinar al cultivar células obtenidas del líquido amniótico y detectar después la deficiencia enzimática concreta en las células

Transfusión fetal intrauterina

Algunos fetos con enfermedad hemolínca del recién nacido (EHRN) se pueden salvar por medio de transfusiones sanguíneas intrauterinas. La sangre se inyecta mediante una aguia insertada en la cavidad peritoneal fetal. A lo largo de un período de 5 a 6 días, la mayor parte de las células sanguíneas invectadas pasan a la circulación fetal a través del sistema linfático diafragmático. Los recientes adelantos en la punción del cordón umbilical por vía percutánea permiten transfundir sangre directamente en el aparato cardiovascular fetal. La necesidad de realizar transfusiones sanguineas al feto se ha reducido en la actualidad gracias al tratamiento de madres Rh-negativas con fetos Rh-positivos mediante inmunoglobulinas frente a Rh. Por tanto, la EHRN es relativamente poco común actualmente debido a que las inmunoglobulinas Rh empleadas evitan la aparición de esta patología del sistema Rh

Tetoscopia

Se puede observar directamente porciones del cuerpo fetal mediante la utilización de instrumentos fibroscópicos. Es posible recorrer todo el feto buscando anomalias congénitas como labio leporino y defectos de las extremidades. El fetoscopio se suele introducir a través de las paredes abdominal y uterina anteriores en la cavidad amniótica, de forma similar al modo en que se introduce la aguja durante la amniocentesis. Por lo general, la fetoscopia se lleva a cabo entre las semanas 17 y 20 de gestación, pero los nuevos enfoques, como la embriofetoscopia de diámetro/calibrador delgado (EDD), permiten detectar ciertas anomalías en el embrión o el feto durante el primer trimestre. Debido al riesgo para el feto en comparación con otros métodos diagnósticos prenatales, la fetoscopia tiene actualmente un número escaso de indicaciones en el diagnóstico prenatal rutinario o tratamiento del feto. Sin embargo, el diagnóstico prenatal de algunos trastornos depende de la dispor ibilidad de tejidos fetales, como muestras de piel, higado y músculo

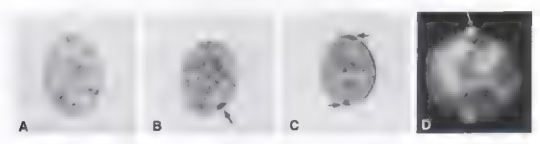


Figura 6 - 15. Núcleos de epiteilo bucal tefiidos con violeta de cres lato (A, B y C) y mostaza de quinacrina (D) (×2.000). A, De un varón normal. No se observa cromatina sexual (cromatina negativa). B, De una mujer normal. La flecha indica una masa típica de cromatina sexual (cromatina positiva). C, De una mujer con trisomía XXX. Las flechas muestran dos masas de cromatina sexual. D, De un varón normal. La flecha indica una masa de cromatina Y en forma de cuerpo intensamente fluorescente. (A y B, tomada de Moore KL, Barr ML: Lancet 2:57, 1955.)



Figura 6 – 16. Ay B, Ecografías tridimensionales de un feto en el tercer trimestre que muestra la cara normal. Las características superficiales se pueden reconocer con claridad. (Cortesia de Dr. Toshiyuki Hata, Department of Perinatology, Kagawa Medical University, Japón.)

Muestreo sanguíneo del cordón umbilical por vía percutánea (MSCUP)

Es posible obtener muestras sanguíneas fetales de los vasos umbilicales para su análisis cromosómico mediante MSCUP. Los estudios ecográficos facilitan la puesta en práctica de este método al definir la localización de los vasos. El MSCUP se utiliza con frecuencia en el análisis cromosómico alrededor de las 20 semanas tras la FUR, cuando la ecografía u otros estudios han mostrado características de una anomalía fetal grave, como la trisomía del cromosoma 13 (véase Capítulo 8)

Ecografia

La ecografía constituye el método principal de evaluación del feto debido a su amplia disponibilidad, reducido coste y ausencia de efectos secundanos conocidos. Se pueden visualizar el saco coriónico (gestacional) y sus contenidos mediante ecografía durante los periodos embrionario y fetal. También es posible determinar el tamaño placentario

y fetal, los embarazos múltiples, las anomalías de la forma placentaria y las presentaciones anómalas. Las pruebas ecográficas aportan mediciones precisas del diámetro biparietal (DBP) del cráneo fetal, a partir de las cuales se pueden realizar estimaciones aproximadas de la edad y longitud fetales. Las Figuras 6-12 y 6-16 ilustran cómo se pueden visualizar los detalles del feto. Asimismo, los estudios ecográficos son de utilidad en el diagnóstico de embarazos anómalos en fases muy tempranas. Los rápidos adelantos en la ecografia la han convertido en una herramienta de gran importancia en el diagnóstico prenatal de las anomalías fetales, como la meroanencefalia (anencefalia), hidrocefalia, microcefalia, ascitis fetal y agenesia renal.

Tomografia computarizada (TC) y resonancia magnética (RM)

Cuando se está programando el tratamiento fetal, se pueden utilizar la TC y la RM con el fin de obtener más información acerca de una anomalia detectada en imagenes



Figura 6 - 17. Resonant-a magnética (RM) sagital de la pelvis de una mujer embarazada. El feto se hal a en presentac ón cefálica. Se observan adecuadamente encefalo, corazón, hígado, venas hepáticas y también placenta. (Cortesía de la Dra. Shirley McCarthy, Director of MR., Department of Diagnostic Radiology, Yale University School of Medicine, New Haven, Connecticut.)

ecográficas. En la actualidad, entre las desventajas de la RM se encuentran su elevado coste, los planos de corte fijos y la limitación de la resolución fetal (Figura 6-17). La TC resulta de utilidad para diferenciar entre gemelos monoamnióticos y diamnióticos, es decir, en uno o dos sacos amnióticos (véase Capítulo 7), lo que es importante para la atención del embarazo debido a que la mortalidad perinatal de los gemelos monoamnióticos es elevada, con un riesgo de muerte situado entre el 30% y el 50%

Amniografia y fetografia

En estas técnicas, se inyecta una sustancia radiopaca en la cavidad amniótica para delimitar el saco amniótico y las características externas del feto. En la amniografía se utiliza un medio de contraste hidrosoluble, mientras que para la fetografía se inyecta un medio de contraste liposoluble. Al parecer, el unto sebáceo absorbe este último medio. Estos métodos comportan un aumento del riesgo de rotura prematura de las membranas y de parto antes de término. Al igual que la fetoscopia, estas intervenciones han sido sustituidas en mayor o menor medida por técnicas de la imagen no invasivas de alta resolución, que permiten obtener una definición más precisa de las estructuras fetales.

Vigilancia fetal

La vigilancia continua del ritmo cardíaco fetal en embarazos de alto riesgo es una práctica rutinaria que aporta información acerca de la oxigenación del feto. El sufrimiento fetal, indicado por ejemplo por un ritmo cardíaco anómalo, sugiere que el feto se encuentra en peligro

Mafehnianto fetalis

Existen diversas causas de sufrimiento fetal, como enfermedades maternas que reducen el transporte de oxígeno al feto (como la cardiopatía cianógena). El método externo de vigilancia emplea transductores situados en el abdomen de la madre. Por ejemplo, un transductor ecográfico recoge ondas sonoras de alta frecuencia que reftejan la acción mecánica del corazón fetal.



Figura 6 – 18. Feto de 21 semanas sometido a ureterostomías bilaterales (establecimiento de aberturas externas de los uréteres hacia la vejiga urinaria). (Tomado de Harrison MR, Globus MS, Filly RA (eds.). The Unborn Patient. Prenatal Diagnosis and Treatment, 2.º ed. Filadelfia, WB Saunders, 1994.)

Resumen del período fetal

El período fetal comienza nueve semanas después de la fecundación (11 semanas después de la FUR) y finaliza en el nacimiento. Se caracteriza por el rápido crecimiento corporal y la diferenciación de tejidos y sistemas de órganos. Un cambio evidente que sucede durante esta fase es la relativa ralentización del crecimiento de la cabeza en comparación con el del resto del organismo. A comienzos de la semana 20 aparecen el lanugo y el cabello de la cabeza y la piel se recubre de unto sebáceo. Los párpados están cerrados durante la mayor parte del período fetal, pero comienzan a abrirse de nuevo alrededor de las 26 semanas. En este momento, el feto suele ser capaz de sobrevivir fuera del útero, principalmente debido a la madurez de su aparato respiratorio. Hasta transcurridas unas 30 semanas, el aspecto del feto es rojizo y arrugado debido a su delgada piel y a la ausencia relativa de grasa subcutánea. Normalmente, la grasa se forma rápidamente durante las últimas seis a ocho semanas, otorgando al feto un aspecto rollizo y liso. Este período terminal («finalización») se dedica sobre todo a formar tejidos y preparar a los sistemas implicados en la transición del ambiente intrauterino al extrauterino, fundamentalmente los aparatos respiratorio y cardiovascular. Los cambios que se producen durante el período fetal no son tan llamativos como los que se registran en el transcurso del período embrionario, pero su importancia es grande. El feto es menos vulnerable frente a agentes teratogénicos, como fármacos, virus y radiación, aunque estos agentes pueden interferir con el crecimiento y el desarrollo funcional normal, especialmente del encéfalo y los ojos (véase Capítulo 8)

Se dispone de diversas técnicas para valorar el estado del feto y diagnosticar ciertas enfermedades y anomalías del desarrollo antes del nacimiento. En la actualidad, el médico puede determinar si un feto presenta o no una patología o anomalía congénita determinada con distintos métodos diagnósticos, como la amniocentesis, la biopsia de vellosidades coriónicas y la ecografía. El diagnóstico prenatal se puede realizar de forma suficientemente precoz para permitir la interrupción temprana del embarazo si se decide hacerlo, por ejemplo, cuando se diagnostican anomalías graves incompatibles con la vida posnatal (p. ej., ausencia de la mayor parte del encéfalo).

En algunos casos seleccionados se pueden administrar tratamiento a fetos, como la administración de fármacos para corregir la arritmia cardíaca o trastornos del tiroides. También es posible llevar a cabo una corrección quirúrgica de algunas anomalías congénitas en el útero (Figura 6-18) (como en fetos con uréteres que no se abren a la vejiga).

Problemas con orientación clinical

Caso 6-1

Se programó a una mujer con un embarazo de 20 semanas de alto riesgo para repetir una cesárea. Su médico quería determinar la FPP.

- ¿Cómo se establecería la FPP?
- ¿Cuándo sería probable inducir el trabajo de parto?
- ¿Cómo se podría realizar?

Casp 6-2

Una mujer de 44 años embarazada estaba preocupada por la posibilidad de que su feto presentase anomalías congénitas importantes.

- ¿Cómo se podría conocer el estado del feto?
- ¿Qué anomalía cromosómica sería más problable en-
- ¿Qué otras anomalías cromosómicas se podrían detec-
- Si tuviera relevancia clínica, ¿cómo se podría establecer. el sexo del feto en una familia que se sabe presenta hemofilia o distrofia muscular?

Caso 6-3

Una mujer de 19 años de edad que se encuentra en el segundo trimestre de gestación preguntó al médico si su feto era vulnerable frente a «medicamentos sin receta médica» y drogas ilegales. También se informó sobre el efecto de su alcoholismo y su tabaquismo intensos en el feto.

¿Qué le comentaría el médico?

Caso 6-4

Un estudio ecográfico de una mujer embarazada reveló un CIR

- Qué factores pueden causar CIR? Analícelos.
- ¿Qué factores puede eliminar la madre?

Caso 6-5

Una mujer en el primer trimestre de su embarazo que se iba a someter a una amniocentesis comentó su preocupación sobre un aborto y la posibil dad de lesionar ai feto

- ¿Cuál es el riesgo de estas complicaciones?
- ¿Qué procedimientos se utilizan para reducir al mínimo estos riesgos?
- ¿Qué otras técnicas se podrían utilizar para obtener células para estudio cromosómico?
- ¿Qué significa el acrónimo «MPSCU»?
- Describa cómo se ejecuta y el modo en que se utiliza esta técnica para valorar el estado de un feto.

Caso 6-6

Se le indicó a una mujer embarazada que se le iba a practicar una prueba de AFP con el fin de determinar si existían anomalías fetales

- ¿Qué tipos de anomalías fetales se pueden detectar mediante la valoración de alfafetoproteína (AFP) en suero materno? Explíquelas.
- ¿Qué importancia tienen las concentraciones altas y bajas de AFP?

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografía y lecturas recomendadas

- ACOG (ACOG Committee on Practice Bulletin) Intrauterine growth restriction. Int J Gynaecol Obstet 72 85, 2001.
- Beamer LC: Fetal nuchal translucency, JOGNN 30:376, 2001
- Bernstein IM, Blake K, Wall B, Badger GJ. Evidence that normal fetal growth can be noncontinuous. J Maternal-Fetal Med 4 197, 1995
- Birnholz JC. The development of human fetal eye movement patterns Science 213,679, 1981.
- Carvalho MHB, Brizot ML, Lopes LM et al. Detection of fetal abnormalities at the 11-14 week ultrasound scan. Prenat Diagn 22.1, 2002
- Doubilet PM, Benson CB, Callen PW: Ultrasound evaluation of normal fetal anatomy. In Callen PW (ed): Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4th ed. Philadelphia, WB Saunders, 2000
- Evans JA, Hamerton JL: Limb defects and chorionic villus sampling. Lancet 347:484, 1996.
- Filly RA: Sonographic anatomy of the normal fetus. In Harrison MR, Evans MI, Adzıck NS, et al (eds) The Unburn Patient Prenatal Diagnosis and Treatment, 3rd ed Philadelphia WB Saunders, 2001
- Goldberg JD, Norton ME: Genetics and prenatal diagnosis In Callen PW (ed): Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4th ed. Philadelphia, WB Saunders, 2000
- Harman CR (ed). Invasive Fetal Testing and Treatment Boston Blackwell Scientific Publications, 1995
- Harrison MR, Evans MI, Adzick NS, et al (eds) The Unborn Patient. Prenatal Diagnosis and Treatment, 3rd ed. Philadelphia, WB Saunders 2001
- Hinrichsen KV (ed): Humanembryologie. Berlin, Springer-Verlag 1990
- Kalousek DK, Fitch N Paradice BA: Pathology of the Human Embryo and Previable Fetus. An Atlas. New York, Springer-Verlag, 1990
- La Pine TR, Jackson JC, Bennett FC. Outcome of infants weighing less than 800 grams at birth, 15 years' experience. Pediatrics 96 479, 1995
- Laing FC. Frates MC: Ultrasound evaluation during the first trimester of pregnancy. In Callen PW (ed). Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4th ed Philadelphia, WB Saunders, 2000
- Lyons EA, Levi CS: Ultrasound of the normal first trimester of pregnancy. Syllabus. Special Course Ultrasound Radiological Society of North America, 1991.
- Manning FA: Fetal Medicine. Principles and Practice. Norwalk Appleton & Lange 1995
- Muraskas JK Myers TF, Lambert GH, Anderson CL: Intact survival of a 280-g infant: an extreme case of growth retardation with normal cognitive development at two years of age. Acta Paediatr (Suppl) 382 16, 1992
- Nava S, Bocconi L, Zuliani G, et al. Aspects of fetal physiology from 18 to 37 weeks' gestation as assessed by blood sampling, Obstet Gynecol 87:975 1996
- Nussbaum RL, McInnes RR, Willard HF. Thompson & Thompson Genetics in Medicine. Philadelphia, WB Saunders, 2001.
- O Rahilly R, Müller F: Development Stages in Human Embryos Publication 637. Washington, Carnegie Institution of Washington, 1987
- Persaud TVN: Environmental Causes of Human Birth Defects Springfield, Charles C Thomas, 1990

- Robinson JS. Fetal growth and development In Chamberlain G (ed): Turnbull's Obstetrics, 2nd ed. Edinburgh, Churchill Livingstone, 1995.
- Sawin SW, Morgan MA: Dating of pregnancy by trimesters. a review and reappraisal. Obstet Gynecol Surv 51 261, 1996
- Schats R, Van Os HC, Jansen CAM, Wladimiroff JW: The crown-rump length in early human pregnancy: a reappraisal. Br J Obstet Gynaecol 98:460, 1991
- Skupsi DW, Wolf CFW, Bussel JB: Fetal transfusion therapy.

 Obstet Gynecol Surv 51:181, 1996
- Spence WC, Maddalena A, Demers DB, et al: Molecular analysis of the RHD genotype in fetuses at risk for RHD hemolytic disease. Obstet Gynecol 85.296, 1995
- Streeter GL: Weight, sitting height head size, foot length and menstrual age of the human embryo, Contrib Embryol Carnegie Inst 11:143, 1920.
- Vohr BR (ed): Outcome of the very low birth weight infant. Clin Perinatol 27.1, 2000
- Wilton L: Preimplantation genetic diagnosis for aneuploidy screening in early human embryo a review *Prenat Diagn* 22.512 2002.
- Wood NS Marlow N, Costeloe K, et al: Neurologic and developmental disability after extremely preterm birth N Engl J Med 342,378, 2000

Placenta y membranas fetales

Placenta 🔳 120

Parto 131

Amnios y líquido am<mark>niótico</mark>

138

Saco vitelino 🔳 143

Alantoides 🔳 143

Embarazos múltiples 🖪 144

Resumen de la placenta y las membranas fetales 150

Problemas con orientación

clínica 🔳 153

🗓 a parte fetal de la placenta y de las membranas fetales (anejos del desarrollo) separan el feto del endometrio uterino. A través de la placenta se produce un intercambio de sustancias (como nutrientes y oxígeno) entre los torrentes circulatorios materno y fetal. Los vasos del cordón umbilical conectan la circulación placentaria a la fetal. El corion, amnios, saco vitelino y alantoides constituyen las membranas fetales. Se desarrollan a partir del cigoto, pero no participan en la formación del embrión ni del feto, excepto algunas porciones del saco vitelino y alantoides. Una parte del saco vitelino se incorpora al embrión como el primordio del intestino primitivo. El alantoides forma un cordón fibroso conocido como uraco en el feto y el ligamento umbilical medio en el adulto. Se extiende desde el vértice de la vejiga urinaria hasta el ombligo.

Placenta

La placenta es el lugar principal de intercambio de nutrientes y de gases entre la madre y el feto. La placenta es un **órgano fetomaterno** que tiene dos componentes:

- una porción fetal que se desarrolla a partir del saco coriónico
- una porción materna que procede del endometrio

La placenta y el cordón umbilical constituyen un sistema de transporte de sustancias entre la madre y el feto. Los nutrientes y el oxígeno pasan de la sangre materna a través de la placenta a la sangre fetal, mientras que los productos de desecho y el dióxido de carbono circulan en sentido contrario. La placenta y las membranas fetales realizan las siguientes funciones y actividades.

- protección
- nutric.ón
- respiración
- excreción
- producción de hormonas

Al nacer se expulsan la placenta y las membranas fetales del utero en el alumbramiento.

Decidua

La decidua (L. deciduus desprendimiento) se refiere al endometrio grávido, la capa funcional del endometrio en una mujer embarazada. El término decidua es adecuado, porque esta parte del endometrio se separa («se desprende») del resto del útero después del parto (nacimiento)

Las **tres regiones de la decidua** se denominan según su relación con el lecho de implantación (Figura 7-1):

- la decidua basal es el componente de la decidua en la profundidad del producto de la concepción que forma la porción materna de la placenta
- la decidua capsular es la parte superficial de la decidua que recubre al producto de la concepción
- la decidua parietal se aplica al resto de la decidua

Como respuesta a las concentraciones crecientes de progesterona en la sangre materna, las células del tejido

conjuntivo de la decidua aumentan de tamaño para formar células deciduales de tinción pálida. Estas células crecen a medida que se acumula glucógeno y lípidos en su citoplasma. Las modificaciones celulares y cardiovasculares que acontecen en el endometrio al implantarse el blastocisto constituyen la reacción decidual. Un gran número de células deciduales degenera en la proximidad del saco coriónico en la región del sincitiotrofoblasto y, junto con la sangre materna y las secreciones utermas, suponen una rica fuente de nutrientes para el embrión. Se desconoce la importancia real de las células deciduales, pero también se ha sugendo que protegen al tejido materno frente a la invasión incontrolada por parte del sincitiotrofoblasto y que podrían participar en la producción hormonal. Las regiones deciduales, que se pueden reconocer con claridad en la ecografía son importantes en el diagnóstico del embarazo precoz.

Desarrollo de la placenta

Las descripciones previas del desarrollo fetal inicial describían la rápida proliferación del trofoblasto, así como el desarrollo del saco coriónico y las vellosidades coriónicas (véanse Capítulos 3 y 4). Hacia el final de la tercera semana se han establecido las organizaciones anatómicas necesarias para los intercambios fisiológicos entre la madre y su embrión. A finales de la cuarta semana se forma una compleja red vascular en la placenta que facilita los intercambios maternoembrionarios de gases, nutrientes y productos metabólicos de desecho.

Las vellosidades coriónicas recubren todo el saco coriónico hasta el comienzo de la octava semana (Figuras 7-1*C*, 7-2 y 7-3). A medida que crece este saco, las vellosidades asociadas a la decidua capsular se comprimen, reduciendo su riego Estas vellosidades degeneran enseguida (véanse Figuras 7-1*D* y 7-3*B*) y originan una zona desnuda relativamente avascular, el **corion liso** (L. *chorion laeve*) A medida que desaparecen las vellosidades, las asociadas a la decidua basal aumentan en número, se ramifican abundantemente y aumentan de tamaño. Esta parte tupida del saco coriónico se conoce como **corion velloso** (L. *chorion frondosum* Figura 7-4).

finegrafia del suce curiónico (gustucional)

El tamaño del saco coriónico es útil para determinar la edad gestacional del embrión en pacientes con antecedentes menstruales inciertos. El saco coriónico inicial está lleno de inquido conónico debido a que el saco amniot co que contiene al embrión y el saco vitelino son relativamente pequeños (véase Figura 7-1C). El crecimiento del saco coriónico es muy rápido entre la quinta y décima semanas. Los ecógrafos modernos, especialmente los aparatos dotados de transductores intravaginales, pueden detectar el saco coriónico, o saco gestacional, cuando tiene un diámetro medio del saco (DMS) de 2 a 3 mm (Figura 7-5). Los sacos coriónicos con este diámetro indican que la edad gestacional es de 4 semanas y 3 a 4 días; es decir, unos 18 días después de la fecundación.

El útero, el saco comónico y la placenta crecen a medida que lo hace el embrión y, posteriormente el feto. El aumento de tamaño y de grosor de la placenta continúa de forma rápida hasta que el feto tiene alrededor de

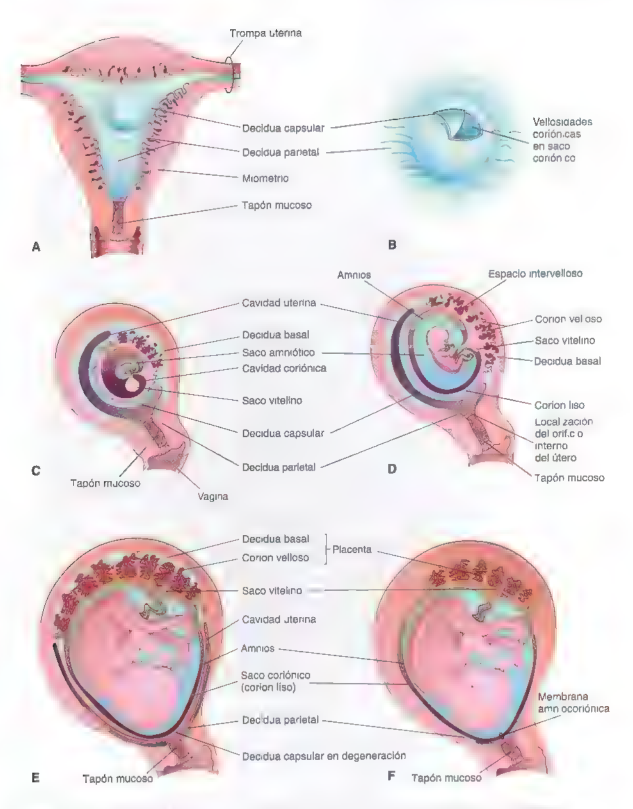


Figure 7 1 Dibujos del desarrol o de piacenta y las membranas feta es A, Corte coronal de un útero que muestra e evación de la decidua capsular por expansión de saco coriónico de un embrión de cuatro semanas implantado en el endometrio de la pared poster or B, Dibujo aumentado del lecho de implantación. Las vel os dades coriónicas se expusieron a hacer una abertura en la decidua capsular. Cla F, Cortes sagitales del utero en gestación de la quinta a la viges mosegunda semanas, que muestran el cambió de las relaciones de las membranas feta es con la decidua. En F, amnios y cor on se han fusionado entre sí y con la decidua panietal, obliterando asi la cavidad uterina. Obsérvese en D a F que las vel os dades coriónicas só o persisten donde el corión se asocia a fa decidua basal.



Figura * 2 A, Vista atera de in embrión abortado espontáneamente en el estadio 14 de Carnegie alrededor de los 32 d as Se han abierto los sacos corionico y amn otico para mostrar el embrión. Obsérvese el gran tamaño de saco viteino en esta etapa. (Tomado de Moore K., Persaud TVN, Shiota K. Color Atlas of Clinica: Embryology, 2 * ed. F. ladelfia, WB. Saunders, 2000.) B. Esquema que muestra el tamaño real del embrión y sus membranas.

18 semanas (20 semanas de gestación). La placenta desarrollada plenamente recubre entre el 15% y el 30% de la decidua y pesa aproximadamente una sexta parte del feto. La placenta se compone de dos porciones (Figuras 7-1E y F y 7-6)

- La parte fetal de la placenta está formada por el conon velloso. Las vellosidades conónicas que salen
- de éste se proyectan hacia el espacio intervelloso que contiene sangre materna
- La parte materna de la placenta está compuesta por la decidua basal, la parte de la decidua relacionada con el componente fetal de la placenta Hacia el final del cuarto mes, la decidua basal ha sido casi completamente sustituida por la porción fetal de la placenta





Figure 1 Fotografías de sacos corión cos humanos de abortos espontáneos A, 21 días E saco está tota mente recubierto de vellosidades coriónicas (x4). B, Ocho semanas (tamaño real). A medida que la decidua capsular se estira y reduce su grosor, de manera gradua degeneran y desaparecen las vellos dades coriónicas de la parte correspondiente de saco coriónico, dejando un corión iso. El corión velloso restante forma la parte feta de la placenta. (Tomado de Potter EL, Craig JM. Pathology of the Fetus and the Infant, 3 º ed. Copyright 1975 by Year Book Medical Publishers, Chicago, EE.UU.)

Unión fetomaterna

La parte fetal de la placenta (corion velloso) está unida a la porción materna (decidua basal) a través del escudo citotrofoblástico, una capa externa de células trofoblásticas situadas en la superficie materna de la placenta (Figura 7-7). Las vellosidades coriónicas se unen firmemente a la decidua basal a través del escudo citotrofoblástico y fijan el saco coriónico a la decidua basal Las arterias y venas endometriales pasan libremente a través de hendiduras del escudo y se abren hacia el espacio intervelloso

La forma de la placenta depende del área persistente de vellosidades coriónicas (véase Figura 7-1F). Normalmente se trata de una zona circular, que otorga forma de disco a la placenta. A medida que las vellosidades coriónicas invaden la decidua basal, el tejido decidual se erosiona para aumentar el espacio intervelloso. Esta erosión produce varias zonas de tejido decidual en forma de cuña, los tabiques placentarios, que se proyectan hacia la placa coriónica, la parte de pared coriónica relacionada con la placenta (véase Figura 7-7). Los tabiques placentarios dividen la parte fetal de la placenta en regiones convexas irregulares los cotiledones (véase Figura 7-4). Cada cotiledón está formado por dos o más vellosidades primarias y sus múltiples vellosidades ramificadas (Figura 7-8A). Al finalizar el cuarto mes, la decidua basal ha sido casi completamente sustituida por los cotiledones. La expresión del factor de transcripción Gem1 (ghal cells missing-1) en las células madre trofoblásticas regula el proceso de ramificación de las vellosidades primarias para formar el sistema vascular de la placenta

La decidua capsular, la capa de decidua que recubre el saco comónico implantado, forma una cápsula sobre la superficie externa del saco (véase Figura 7-1A a D) A medida que el producto de la concepción crece, la decidua capsular se abulta hacia la cavidad uterina y se atenúa considerablemente. Finalmente, la decidua capsular entra en contacto con la decidua parietal, con la que se fusiona, y rellena lentamente la cavidad uterina (véase Figura 7-1E y F). Hacia las semanas 22-24, la disminución del riesgo sanguíneo de la decidua capsular origina su degradación y desaparición. Después de ésta, la parte lisa del saco coriónico se fusiona con la decidua parietal. Esta fusión puede ser independiente y suele producirse cuando la sangre escapa del espacio intervelloso (véase Figura 7-6). La acumulación de sangre (hematoma) empuja a la membrana conónica y la separa de la decidua parietal, estableciendo de ese modo el espacio potencial de la cavidad uterina.

Espacio intervelloso

El espacio intervelloso que contiene sangre materna procede de las lagunas que se formaron en el sincitiotrofoblasto durante la segunda semana del desarrollo (véase Capítulo 3). Este espacio grande lleno de sangre es consecuencia de la unión y crecimiento de las redes lacunares Los tabiques placentarios dividen el espacio intervelloso de la placenta en compartimientos; no obstante, existe comunicación libre entre ellos debido a que los tabiques no llegan a la placa coriónica (véase Figura 7-7)

La sangre materna penetra en el espacio intervelloso a través de las arterias endometriales espirales de la decidua basal (véanse Figuras 7-6 y 7-7). Las arterias espirales pasan a través de hendiduras del escudo citotrofoblástico y vierten sangre en el espacio intervelloso. Este

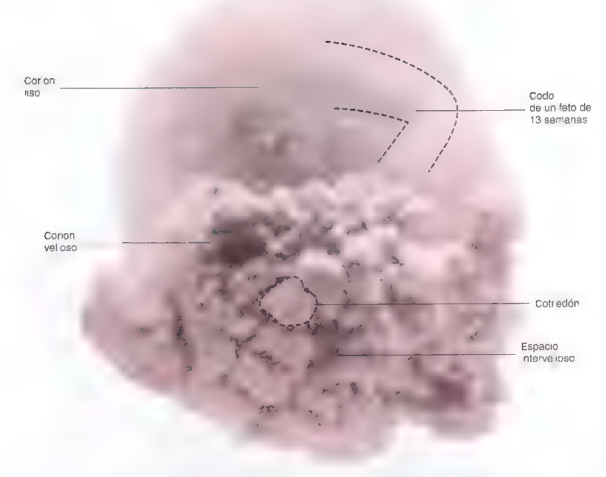


Figure 7 - 4. Fotografía de un saco coñônico humano que contiene un feto de 13 semanas de edad. El corion liso se formó cuando degeneraron y desaparecieron las vellos dades cor on cas de esta zona del saco conónico. El corion velloso se localiza donde persisten las vellos dades coriónicas y forman la parte fetal de la placenta. In situ, los cotriedones estaban unidos a la decidua basal y el espacio intervelloso se encontraba lleno de sangre materna. (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K: Color Atlas of Clinical Embriology, 2.º ed. Filadelfía, WB Saunders, 2000.)

gran espacio es drenado por las venas endometriales, que también penetran en el escudo citotrofoblástico. Las venas endometriales se encuentran en toda la superficie de la decidua basal. Las numerosas vellosidades coriónicas secundarias, que surgen de las vellosidades primarias, son bañadas continuamente por sangre materna que circula a través del espacio intervelloso. La sangre lleva el oxígeno y las sustancias nutritivas necesarias para el crecimiento y desarrollo fetales. La sangre materna también contiene productos de desecho, como dióxido de carbono sales y productos del metabolismo proteico.

Membrana aminocoriònica

El saco amniótico aumenta de tamaño con mayor rapidez que el saco conónico. Como consecuencia de ello, el amnios y el corion liso pronto se unen para formar la membrana amniocoriónica (véanse Figuras 7-6 y 7-7). Esta membrana compuesta se fusiona con la decidua capsular y, tras la desaparición de esta última, se adhiere a la decidua parietal (véase Figura 7-1F). Se trata de la membrana amniocoriónica que se rompe durante el parto. La rotura prematura de esta membrana es la causa más común de parto

prematuro. Cuando la membrana se rompe, el líquido amniótico escapa a través del cuello cervical y la vagina hacia el exterior.

Circulación placentaria

Las vellosidades coriónicas secundarias de la placenta proporcionan un área de superficie grande en la que se intercambian materiales a través de la delgadísima membrana placentaria («barrera»), interpuesta entre las circulaciones fetal y materna (véanse Figuras 7-7 y 7-8) Se cree que el intercambio principal de material entre la madre y el feto tiene lugar a través de las numerosas vellosidades secundarias que surgen de las vellosidades primarias. Las circulaciones del feto y de la madre se encuentran separadas por la membrana placentaria formada por tejidos extrafetales (véase Figura 7-8B y C).

Circulación placentaria fetal

La sangre con poco oxígeno sale del feto y pasa a la placenta a través de las **arterias umbilicales.** En el lugar de unión del cordón a la placenta, estas arterias se dividen en



Figure 7 - 5. Ecografía de un saco coriónico (gestacional) temprano que muestra cómo se mide el diámetro medio de un saco (DMS). El DMS se determina sumando las tres dimensiones ortogonales del saco coriónico y dividiéndolas por 3. (Tomado de Laing FC, Frates MC. Ultrasound evaluation during the first trimester of pregnancy. En Callen PW (ed.): Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4.ª ed. Firadelfia, WB Saunders, 2000)

varias arterias coriónicas de disposición radial que se ramifican libremente en la placa corionica antes de penetrar en las vellosidades comónicas (véase Figura 7-7). Los vasos sanguineos forman un amplio sistema arteriocapilarvenoso en las vellosidades coriónicas (véase Figura 7-8A) que lleva sangre fetal muy cerca de la materna. Este sistema proporciona un área muy grande de intercambio de productos metabólicos y gaseosos entre los torrentes circulatorios materno y fetal. Normalmente no se mezclan la sangre fetal y la materna; sin embargo, a veces pueden pasar cantidades muy pequeñas de sangre fetal a la circulación materna cuando aparecen defectos diminutos en la membrana placentaria. La sangre fetal bien oxigenada de los capilares fetales pasa a venas de pared delgada que siguen a las arterias coriónicas hasta el sitio de unión del cordón umbilical, donde convergen para originar la vena umbilical. Este vaso de gran tamaño porta sangre enriquecida en oxígeno hasta el feto (véase Figura 7-7)

Circulación placentaria materna

La sangre materna del espacio intervelloso se encuentra temporalmente fuera del sistema circulatorio materno. Penetra en dicho espacio a través de 80 a 100 arterias endometriales espirales de la decidua basal Estos vasos vierten sangre en el espacio intervelloso a través de hendiduras del escudo citotrofoblastico. El flujo sanguíneo de las citadas arterias es pulsátil y la circulación materna lo impul-

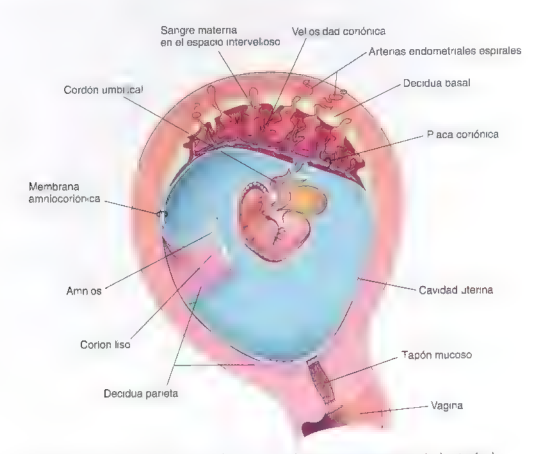


Figura * - 6. Dibujo de: corte sagital de un útero gestante a las cuatro semanas que muestra la relación de las membranas fetales entre si, así como con la decidua y el embrón. Se han cortado y reflejado el amnios y el corion liso para mostrar su relación mutua y con la decidua parietal.

126

Figure 7 - 7 Esquema de un corte transversa de una placenta a término que muestra 1) relación de corion veitoso (parte fetal de la placenta) con la decidua basal (parte materna de la placenta), 2) circulación placentaria fetal y 3) circulación placentaria materna. La sangre materna fi uye hacia el espación ntervel oso en brotes en forma de embudo de las arter as endometría es espira es y realiza un intercambio con la sangre fetar a medida que la sangre materna pasa a rededor de las vellos dades secundar as. A través de el las se lieva a cabo el principal intercambio de materia, entre madre y embrión feto. La sangre arter al que penetra despiaza la sangre venosa hacia el espación ntervel oso en las venas endometriales, que se diseminan en la total dad de la superficie de la decidua basal. Obsérvese que las arterias umbilicales levan sangre fetal podo oxigenada (en azul) a la placentar y que la vena umbilida el leva sangre oxigenada (en rojo) a feto. Obsérvese que los cotiledones estan separados entre si por tabiques placentarios, que son proyecciones de la decidua basal. Cada cotiledon se compone de dos o más vellos dades primarias y de numerosas secundarias. En este dibujo tan sólo se muestra una vellosidad primaria en cada cotiledón, pero se indican los muñones de aquellas que se quitaron.

sa en movimientos tipo chorro (véase Figura 7-7). La sangre que entra tiene una presión mucho mayor que la que se halla en el espacio intervelloso y brota hacia la placa coriónica que constituye el «techo» del espacio intervelloso. A medida que se disipa la presión, la sangre fluye lentamente alrededor de las vellosidades secundarias, permitiendo el intercambio de productos metabólicos y gaseosos con la sangre fetal. La sangre vuelve finalmente a la circulación materna a través de las venas endometriales

El bienestar del embrión y del feto depende en mayor medida del baño adecuado de las vellosidades secundarias por la sangre materna que de ningún otro factor. La reducción de la circulación uteroplacentaria comporta hipoxia fetal y CIR. Las reducciones graves de dicha circulación pueden producir la muerte del feto. El espacio intervelloso de la placenta madura contiene alrededor de 150 ml de sangre que se repone tres o cuatro veces por minuto. Las contracciones intermitentes del útero durante el embarazo disminuyen ligeramente el flujo sanguíneo uteroplacentario; sin embargo, no expulsan cantidades importantes de sangre fuera del espacio intervelloso. Por consiguiente, la transferencia de oxígeno al feto disminuye, pero no se interrumpe, durante las contracciones uterinas.

Membrana placentaria

La membrana placentaria es una estructura compuesta formada por los tendos extrafetales que separan la sangre mater-

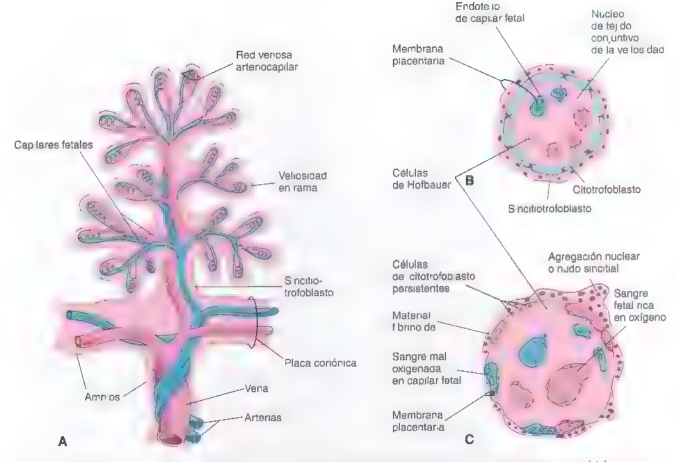


Figura 7 - 8. A, Dibujo de una vellos dad corión ca primaria que muestra su sistema arteriocap larvenoso. Las arterias portan sangre fetal poco oxigenada y productos de desecho de feto, mientras que la vena transporta sangre oxigenada y nutrientes al feto. By C, Dibujos de cortes a traves de una vei osidad en rama a las 10 semanas y altermino completo, respectivamente da membrana placentaria compuesta por tei dos extrafetales, separa la sangre materna en el espacio intervelloso de la sangre fetal en los capi ares de las vellos dades. Observese que la membrana piacentaria se adelgaza mucho altermino completo. Se cree que las células de Hofbauer son células fagocíticas.

na de la fetal. Hasta las 20 semanas, la membrana placentaria está compuesta por cuatro capas (Figuras 7-8 y 7-9):

- sincitiotrofoblasto
- citotrofoblasto
- tejido conjuntivo de las vellosidades coriónicas
- endotelio de los capilares fetales

Después de la semana 20 se producen modificaciones histológicas en las vellosidades secundarias que hacen que se atenúe el citotrofoblasto de muchas de las vellosidades. Finalmente desaparecen las células citotrofoblásticas en grandes áreas de las vellosidades, quedando únicamente placas delgadas de sincitiotrofoblasto. Como consecuencia de ello, la membrana placentaria está formada por tres capas en la mayor parte de los sitios (véase Figura 7-8C). En algunas regiones, la membrana placentaria sufre un adelgazamiento notable y se atenúa. En estos lugares el sincitiotrofoblasto entra en contacto directo con el endotelio de los capilares fetales y da lugar a una membrana placentaria vasculosincitial. La membrana placentaria se llamaba anteriormente barrera placentaria, un término poco apropiado debido a que existen muy pocos compuestos, endógenos o exógenos, que no puedan atravesar esta membrana en cantidades detectables. La membrana placentaria actúa como barrera únicamente cuando las moléculas tienen cierto tamaño, configuración y carga, como la heparina y las bacterias. A pesar de estar presentes en la circulación materna, algunos metabolitos, toxinas y hormonas no atraviesan la membrana placentaria en concentraciones suficientes para afectar al embrión/feto.

La mayor parte de los fármacos y otras sustancias presentes en el plasma sanguíneo materno atraviesan la membrana placentaria y pasan al plasma fetal (véase Figura 7-9). Las microfotografías electrónicas del sincitiotrofoblasto muestran que su superficie libre tiene gran cantidad de microvellosidades, más de mil millones/cm² a término que aumentan el área de superficie para el intercambio entre las circulaciones materna y fetal. A medida que avanza el embarazo, la membrana placentaria se adelgaza de forma progresiva, de manera que la sangre de numerosos capilares fetales está muy cerca de la sangre materna en el espacio intervelloso (véase Figura 7-8C)

Durante el tercer trimestre se agregan numerosos núcleos del sincitiotrofoblasto para formar protusiones o agregados multinucleados, los nudos sincitiales. Estos agregados se rompen continuamente y salen del espacio intervelloso hacia la circulación materna. Algunos nudos se alojan en los capilares pulmonares maternos, donde son destruidos con rapidez por enzimas locales. Hacia el final del embarazo se forma material fibrinoide en la superficie de las vellosidades. Este material está compues-

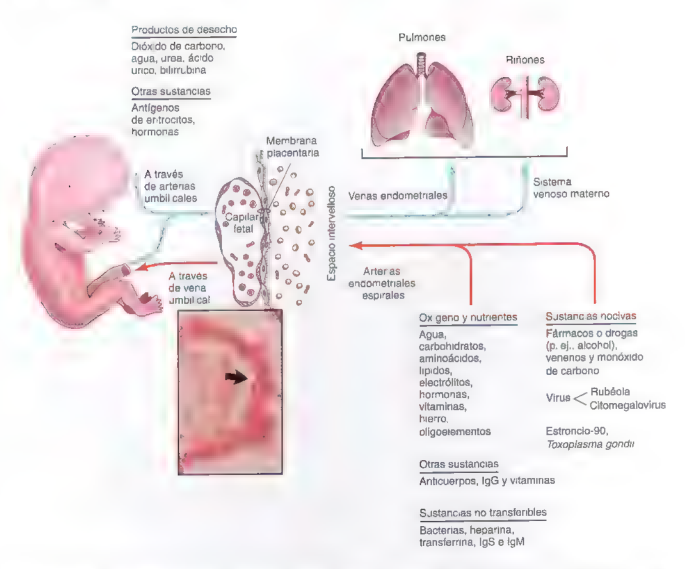


figura ~ - 9 Diagrama del transporte a través de la membrana (barrera) placentaria. Los tej dos extrafetales a través de los cuales tiene lugar el transporte de sustancias entre madre y feto constituyen en conjunto la membrana placentaria. Inserto, Microfotografía óptica de ve losidades coriônicas que muestra un capilar fetal y la membrana placentaria.

to por fibrina y otras sustancias no identificadas que se tiñen intensamente con eosma. El material fibrinoide procede principalmente del envejecimiento placentario y parece reducir la transferencia placentaria.

Funciones de la placenta

La placenta tiene tres funciones principales

- metabolismo (p. ej., sintesis de glucógeno)
- transporte de gases y nutrientes
- secreción endocrina (como hCG)

Estas actividades tan completas son vitales para mantener el embarazo y promover el desarrollo normal del feto

Metabolismo placentario

La placenta, especialmente al principio del embarazo, sintetiza glucogeno, colesterol y ácidos grasos, que actúan como fuente de nutrientes y energia para el embrión/feto.

Sin duda muchas de sus actividades metabólicas son críticas para sus otras dos funciones importantes (transporte y secreción endocrina).

Transporte placentario

El transporte de sustancias en ambas direcciones entre la placenta y la sangre materna se facilita por el gran área de superficie de la membrana placentaria. Casi todos los materiales se transportan a través de la membrana placentaria mediante alguno de los cuatro mecanismos principales de transporte siguientes.

- difusión simple
- dıfusión facilitada
- transporte activo
- pinocitosis

El transporte pasivo por difusión simple suele ser característico de sustancias que se mueven desde zonas de mayor a menor concentración hasta alcanzar el equilibrio En la difusión facilitada se produce transporte a través de cargas eléctricas. El transporte activo frente a un gradiente de concentración requiere energía. Estos sistemas pueden implicar a enzimas que se combinan temporalmente con las sustancias en cuestión. La pinocitosis es una forma de endocitosis en la cual el material englobado es una pequeña muestra de líquido extracelular. Este método de transporte se reserva normalmente a moléculas de gran tamaño. Algunas proteínas se transportan muy lentamente mediante pinocitosis a través de la placenta.

Otros mecanismos de transporte placentario

Existen otros tres métodos de transporte a través de la membrana placentaria. El primero implica el paso de entrocitos fetales a la circulación materna, especialmente durante el parto, a través de roturas microscópicas de la membrana placentaria. También se han detectado eritrocitos maternos marcados en la circulación fetal. Por tanto, este tipo de células puede pasar en ambas direcciones a través de defectos de pequeño tamaño de la membrana placentaria. En el segundo método de transporte, las células cruzan dicha membrana por sus propios medios; por ejemplo, los leucocitos maternos y Treponema pallidum, el organismo que causa sífilis. Respecto al tercer método de transporte, algunas bacterias y protozoos, como Toxoplasma gondii (véase Capítulo 8), infectan la placenta causándole lesiones, y a continuación atraviesan la membrana placentaria a través de los defectos creados.

Transporte de gases. El oxígeno, el dióxido de carbono y el monóxido de carbono atraviesan la membrana placentaria por difusión simple. El flujo sanguíneo limita en mayor medida el intercambio de oxígeno y dióxido de carbono que la eficacia de la difusión. La interrupción del transporte de oxígeno durante varios minutos pone en peligro la supervivencia del embrión o del feto. La membrana placentaria es casi tan eficiente como los pulmones en el intercambio gaseoso. La cantidad de oxígeno que llega al feto está limitada principalmente por el flujo, más que por la difusión: por tanto, la hipoxia fetal (disminución de las concentraciones de oxígeno) es consecuencia fundamentalmente de factores que reducen el flujo sanguineo uterino o el fetal. Los anestésicos inhalados también pueden cruzar la membrana placentaria y afectar la respiración fetal si se utilizan durante el parto.

Sustancias nutritivas. Los nutrientes constituyen la mayor parte de las sustancias transportadas desde la madre al embrión/feto. El agua se intercambia con rapidez mediante difusión simple y en cantidades crecientes a medida que avanza el embarazo. La glucosa producida por la madre y la placenta se transporta rápidamente al embrión/feto por difusión. Se produce escaso o nulo transporte de colesterol, triglicéridos o fosfolípidos maternos. A pesar de que se transportan ácidos grasos libres, la cantidad parece ser relativamente pequeña. Los aminoácidos se transportan de forma activa a través de la membrana placentaria y son esenciales para el crecimiento fetal. Las concentraciones plasmáticas fetales de la mayoría de los aminoácidos son más altas que en la madre. Las vitaminas cruzan la membrana placentaria y son esenciales para el desarrollo normal. Las vitammas hidrosolubles cruzan la membrana placentaria con mayor rapidez que las liposolubles.

Hormonas. Las hormonas proteicas no ilegan al embrión o feto en cantidades significativas, con excepción de la transferencia lenta de tiroxina y triyodotironina. Las hormonas esteroideas no conjugadas cruzan la membrana placentaria con cierta facilidad. La testosterona y algunos progestágenos sintéticos atraviesan dicha membrana, y pueden producir la masculinización de fetos femeninos en algunos casos (yéase Capítulo 8).

Electrólitos. Estos compuestos se intercambian de forma libre a través de la membrana placentaria en cantidades importantes, cada uno de ellos a su propio ritmo. Cuando la madre recibe líquidos intravenosos, éstos pasan al feto y afectan a su estado hidroelectrolítico.

Anticuerpos maternos. El feto produce solamente pequeñas cantidades de anticuerpos porque su sistema inmunitario es inmaduro. La transferencia placentaria de anticuerpos maternos le otorga cierta inmunidad pasiva Las globulinas alfa y beta alcanzan al feto en cantidades muy pequeñas, pero numerosas gammaglobulinas, como la clase IgG (7S), se transportan fácilmente al feto mediante pinocitosis. Los anticuerpos maternos confieren inmunidad al feto frente a ciertas enfermedades, como la differia, viruela y sarampión sin embargo, no se adquiere inmunidad alguna frente a la tos ferina o la varicela, Una proteína materna, la transfernna, atraviesa la membrana placentaria y lleva hierro al embrión o feto. La superficie placentaria contiene receptores especiales para esta proteína.

Enformedad hemolítica del reción musido

Pueden pasar pequeñas cantidades de sangre fetal a la circulac ón materna a través de roturas microscópicas de la memprana placentaria. Si el feto es Rh-positivo y la madre Rh-negativa, las células sanguíneas fetales pueden estimular la formación de anticuerpos frente al Rh por parte del sistema munitario materno. Estos anticuerpos pasan a la sangre fetal y originan hemólisis de las células sanguíneas Rh-positivas y anemia en el feto. Algunos fetos con enfermedad hemolítica de recién nacido (EHRN) o entroblastosis fetal no realizan un ajuste intrauterino satisfactorio y pueden morir a menos que nazcan de forma prematura o reciban transfusiones intrautennas, intraperitoneales o intravenosas de concentrados Rh negativos para mantenerlos hasta su nacimiento (véase Capítulo 6). La EHRN es relativamente poco frecuente debido a que la inmunoglobulina Rh administrada a la madre suele evitar el desarrollo de esta enfermedad en el feto.

Productos de desecho. La urea y el ácido úrico pasan a través de la membrana placentaria mediante difusión simple y la bilirrubina se elimina con rapidez.

Fármacos y metabolitos de drogas. La mayor parte de los fármacos y metabolitos de drogas atraviesan la placenta por difusión simple, con excepción de aquellos con similitud estructural a los aminoácidos, como metildopa y antimetabolitos. Algunos fármacos producen anomalías congénitas (véase Capítulo 8). La toxicomanía fetal puede ocurrir tras el uso de drogas como la heroína por parte de la madre y entre el 50% y el 70% de los recién nacidos sufre síntomas de abstinencia. Debido a que la dependencia física de dichos fármacos no se desarrolla durante el período fetal, no existe riesgo ulterior de adicción a narcóticos en el lactante una vez finalizada la abstinencia

Con excepción de los relajantes musculares como succinilcolina y el curare, la mayoría de los agentes utilizados durante el parto atraviesan con facilidad la membrana placentaria. Según la dosis y el tiempo de administración en relación con el parto, estos fármacos pueden producir depresión respiratoria en el recién nacido Todos los sedantes y analgésicos afectan al feto en cierta medida Los fármacos tomados por la madre pueden afectar directa o indirectamente al embrión/feto al interferir con el metabolismo materno o placentario. La cantidad de fármaco o metabolito que alcanza la placenta está controlada por la concentración sanguinea materna y el flujo sanguíneo a través de la placenta

Agentes infecciosos. Los citomegalovirus, el virus de la rúbcola y el virus Coxsackie así como los asociados a la viruela, varicela, sarampión y poliomielitis, pueden atravesar la membrana placentaria y producir una infección fetal. En algunos casos, como el virus de la rubeóla, se pueden originar anomalias congénitas, como cataratas (véase Capítulo 8). Otros microorganismos, como Treponema palhaum, causante de la sifilis, y Toxoplasma gondu, que origina cambios destructivos en el cerebro y los ojos, también cruzan la membrana placentana. Estos organismos penetran en la sangre fetal, causando con frecuencia anomalías congénitas o muerte del embrión o del feto

Síntesis y secreción endocrina placentaria

El sincitiotrofoblasto de la placenta sintetiza hormonas proteicas y esteroides usando precursores procedentes del feto o de la madre Las hormonas proteicas sintetizadas por la placenta son las siguientes:

- gonadotropina coriônica humana (hCG)
- somatotropina coriónica humana (hCS) o lactógeno placentario humano (hPL)
- tirotropina coriónica humana (hCT)
- corticotropina conónica humana (hCACTH)

La glicoproteína hCG, parecida a la hormona luteinizante (LH) es secretada primero por el sincitiotrofoblasto durante la segunda semana; la hCG mantiene el cuerpo lúteo y evita el comienzo del periodo menstrual. La concentración de HCG en la sangre y orina maternas alcanza un valor máximo hacia la octava semana y disminuye después. Las hormonas esteroideas sintetizadas por la placenta son progesterona y estrógenos. La progesterona se puede obtener de la placenta en todas las fases de la gestación lo que indica que es esencial para el mantenimiento del embarazo. La placenta forma progesterona a partir de colesterol o pregnenolona materna. Es posible extirpar los ovarios a una mujer embarazada sin producir un aborto, ya que la placenta se encarga de la producción de progesterona del cuerpo lúteo. El sincitiotrofoblasto también produce grandes cantidades de estrógenos.

La placenta como un aloinjerto*

La placenta se puede considerar un aloinjerto con respecto a la madre. La parte fetal de la placenta procede del

* Los autores agradecen al Dr. Peeyush Lala, Department of Anatomy and Cell Biology Faculty of Medicine University of Western Ontario London, Ontario Canada, la preparación de esta y de la siguiente sección

producto de la concepción, que hereda genes maternos y paternos. ¿Qué protege a la placenta del rechazo por parte del sistema inmunitario de la madre. Este interrogante sigue constituyendo un importante enigma biológico en la naturaleza. A pesar de estar expuesto a las células inmunitarias maternas en los sinusoides sanguíneos, el sincitiotrofoblasto de las vellosidades corrónicas carece de antigenos del complejo principal de histocompatibilidad (MHC) y no provoca, por tanto, respuestas de rechazo. Sin embargo las células trofoblásticas extravillosas (TEV) que invaden la decidua uterina y su vasculatura (arterias espirales) expresan antígenos MHC de clase I. Entre estos antígenos se encuentra HLA-G, que al no ser polimórfico (clase Ib) no es reconocido adecuadamente por los linfocitos T como un aloantígeno, así como HLA-C, que es polimórfico (clase Ia) y, en consecuencia, si es reconocido por tales células Además de evitar a los linfocitos T, las células trofoblásticas se deben proteger también de un posible ataque por linfocitos citolíticos (NK) y de lesiones infligidas por la activación del complemento. Al parecer, la protección de la placenta obedece a múltiples mecanismos

- 1. La expresión de HLA-G se limita a un número pequeño de tejidos, como las células TEV placentarias. Se cree que su estratégica localización en la placenta supone un papel inmunoprotector doble evasión del reconocimiento por linfocitos T debido a su naturaleza no polimórfica y reconocimiento por los «receptores inhibidores de ataque» de los linfocitos NK, que inactiva su función destructora. Varias observaciones sugieren que esta hipótesis no es adecuada: a) se han identificado individuos sanos con perdida bialélica de HLA-GI, lo que indica que HLA-G no es esencial para la supervivencia fetoplacentaria, b) se ha descubierto que las células TEV humanas son vulnerables a la destrucción mediada por linfocitos NK, y c) no explica por qué HLA-C, un antigeno polimórfico también expresado por las células TEV, no provoca una respuesta de rechazo in situ. Puesto que tanto HLA-G como HLA-C han demostrado poseer una capacidad única de resistencia frente a la degradación de CPH de clase I mediada por el citomegalovirus humano, se ha propuesto que una localización selectiva de ambos antigenos en la superficie de contacto fetomaterna podría ayudar a resistir el asalto viral.
- 2. Ciertas moléculas inmunosupresoras, como prostaglandina (PG) E2, factor de crecimiento transformante (TGF-β) e interleucina (IL)10, confleren inmunoprotección local. Se ha demostrado que la PGE, derivada de la decidua inhibe la activación in situ de los linfocitos T maternos, así como de los linfocitos NK. De hecho, la función inmunorreguladora de las células de la decidua concuerda con su genealogía. Se ha mostrado que las células estromales endometriales uterinas, que se diferencian en células de la decidua durante el embarazo, proceden de células progenitoras (madre) que migran desde órganos hematopoyéticos como el higado fetal y la médula ósea durante la ontogenia.
- 3. La tolerancia temporal del repertorio de linfocitos T maternos frente a antígenos MHC fetales podría actuar como un mecanismo de refuerzo de inmunoprotección placentaria. Se ha descrito una tolerancia similar de los linfocitos B

- 4 El tráfico de leucocitos maternos activados hacia la placenta o el feto se evita con la deleción de tales células desencadenada por ligandos inductores de apoptosis presentes en el trofoblasto
- 5. Los trabajos de manipulación genética en ratones han revelado que la presencia de proteínas reguladoras del complemento (Crry en ratón; proteína cofactor de membrana, MCP o CD46 en humanos) que pueden inhibir la activación del tercer componente del complemento (C3) en la cascada del complemento, protegen a la placenta de la destrucción mediada por este sistema, algo que de lo contrario ocurriría debido a la activación residual de C3 después de la defensa frente a patógenos Los ratones knock-out para el gen Cryy murieron en el útero debido al daño placentario mediado por el complemento, lo que se podía evitar anulando el gen C3.
- 6. Algunos experimentos realizados en ratones han revelado que la presencia de la enzima indoleamina 2,3-desoxigenasa (IDO) en las células trofoblásticas era fundamental para la inmunoprotección del producto de la concepción alogénico al suprimir las respuestas inflamatorias locales dirigidas por linfocitos T, incluyendo la activación del complemento. El tratamiento de ratonas preñadas con un inhibidor de IDO (1-metil-triptofano) produjo la muerte selectiva de los productos de la concepción alogénicos (pero no singénicos) debido al depósito masivo de complemento y necrosis hemorrágica en los lechos placentarios.

La placenta como una estructura invasiva de tipo tumoral

La placenta de muchas especies, como los humanos, es una estructura de tipo tumoral de gran invasividad que penetra en el útero para aprovechar su riego sanguíneo y establecer un intercambio adecuado de moléculas clave entre la madre y el feto. Qué protege al útero de la sobremvasión placentaria? Tras el desarrollo de las vellosidades coriónicas, la función invasiva de la placenta la realiza el subgrupo de células citotrofoblasticas conocidas como trofoblasto extravilloso (TEV), que se dividen mediante proliferación y diferenciación de células madre localizadas en la capa citotrofoblástica de ciertas vellosidades coriónicas (vellosidades de anclaje). Rompen los confines de las vellosidades y migran como columnas celulares para invadir la decidua, en la que se reorganizan como subgrupos diferenciados: una capa celular casi continua (escudo citotrofoblástico) que separa la decidua de sinusoides sanguíneos maternos; las células dispersas en la decidua (trofoblasto intersticial); células gigantes del lecho placentario multinucleadas producidas por la fusión de células TEV, y trofoblasto endovascular, que invade y remodela las arterias uteroplacentarias (espirales) del endometrio y una parte del miometrio. La remodelación arterial óptima (pérdida de túnica media y sustitución del endotelio por el TEV) permite una perfusión placentaria constante con sangre materna que no se ve impedida por moléculas vasoactivas. La invasión celular inadecuada por TEV que origina una perfusión placentaria inadecuada subyace a la patogenia de la preeclampsia (un importante trastorno hipertensivo asociado al embarazo en la madre) y ciertas formas de crecimiento intrauterino retrasado (CIR) del feto, mientras que la invasión excesiva es un sello distintivo de las neoplasias trofoblasticas gestacionales y los coriocarcinomas.

Se han propagado con éxito células madre trofoblásticas a partir de la placenta murina, pero no de la humana. Sin embargo, se han logrado propagar células TEV humanas normales de placentas humanas de primer trimestre. La utilización de estas células en pruebas funcionales in vitro ha demostrado que los mecanismos moleculares responsables de su invasividad son idénticos a aquellos propios de las células neoplásicas mientras que su proliferación y migración e invasividad están sometidas a una intensa regulación in situ por diversas moléculas locales: factores de crecimiento, proteínas de unión a factores de crecimiento, proteoglicanos y componentes de la matriz extracelular. Se ha demostrado que numerosos factores de crecimiento, como el factor de crecimiento epidérmico (EGF) factor de crecimiento transformante (TGF)a, anfirregulina, factor estimulador de colonias (CSF)-1, factor de crecimiento del endotelio vascular (VEGF) y factor de crecimiento placentario (PIGF) estimulan la proliferación de células TEV sin afectar a su migración o invasividad, mientras que el factor de crecimiento parecido a la insulina (IGF)II y una proteína de unión a IGF IGFBP-1, estimulaban la migración e invasividad de las células TEV sin influir en su capacidad prohferativa. Se ha demostrado que TGFb, producido principalmente por la decidua, ejerce un control clave de la proliferación, la migración y la invasividad de dichas células, al tiempo que las células neoplásicas trofoblásticas (coriocarcinoma) son resistentes a las señales inhibitorias de esta molécula. Por tanto, la decidua parece jugar un papel doble en la homeostasia uteroplacentaria, aportando inmunoprotección placentaria y protección del útero frente a la sobreinvasión de la placenta.

Crecimiento uterino durante el embarazo

El útero de una mujer no embarazada se encuentra en la pelvis menor (pelvis inferior). El tamaño del útero aumenta para acomodar al producto de la concepción en crecimiento (Figura 7-10A). También aumenta de peso y sus paredes se adelgazan (Figura 7-10B y C). Durante el primer trimestre, el útero se mueve fuera de la pelvis y hacia las 20 semanas alcanza la altura del ombligo. Entre las semanas 28 y 30, el útero alcanza la región epigástrica el área situada entre el proceso xifoides del esternón y el ombligo. El incremento de tamaño del útero se debe, en gran medida, a la hipertrofia de fibras musculares lisas preexistentes, y en parte al desarrollo de nuevas fibras

Parto

El parto es el proceso durante el cual se expulsan el feto, la placenta y las membranas fetales del aparato reproductor de la madre (Figura 7-11). El trabajo de parto es la secuencia de contracciones utennas involuntarias que producen la dilatación del cuello utenno y la expulsión del feto y la placenta del útero. No se comprenden completamente los factores que desencadenan el trabajo de parto, pero varias hormonas están relacionadas con el inicio de las contracciones. El hipotalamo fetal secreta hormona liberadora de corticotropina (CRH), que estimula la producción de adrenocorticotropina (ACTH) por parte de la hipófisis anterior o pituitaria. La ACTH origina la secreción de cortisol de la corteza suprarrenal, un compuesto implicado en la síntesis de estrógenos. Estos esteroides estimulan la contracción uterina



Figura 7 - 10 Dibujos de cortes mediales dei cuerpo de una mujer. A. No embarazada. 8 Embarazo de 20 semanas. C, Embarazo de 30 semanas. Obsérvese que la medida que crece el producto de la concepción, el utero aumenta de tamaño para adaptarse a crecimiento feta irápido. Hacia las 20 semanas, el utero y el feto flegaria nivel del ombligo y al alcanzar las 30 semanas se encuentran en la región epigástrica. Las visceras abdominales de la madre se despiazan y comprimen, mientras que la piel y los musculos de la paredianter or del abdomen se distienden.

La oxitocina, liberada por la hipófisis posterior, estimula las contracciones peristálticas del músculo liso uterino. Esta hormona se administra en la clínica cuando es necesario provocar el trabajo de parto. Asimismo, la oxitocina estimula la liberación de prostaglandinas de la decidua, que potencian la contractilidad miometrial al sensibilizar a las células miometriales frente a la oxitocina. Los estrógenos también aumentan la actividad contráctil miometrial y potencian la liberación de oxitocina y prostaglandinas. Los estudios llevados a cabo en ovejas y primates no humanos parecen indicar que la duración del embarazo y el proceso de nacimiento están controlados directamente por el feto. De hecho, el proceso de nacimiento comienza por acción del hipotálamo fetal.

Etapas del trabajo de parto

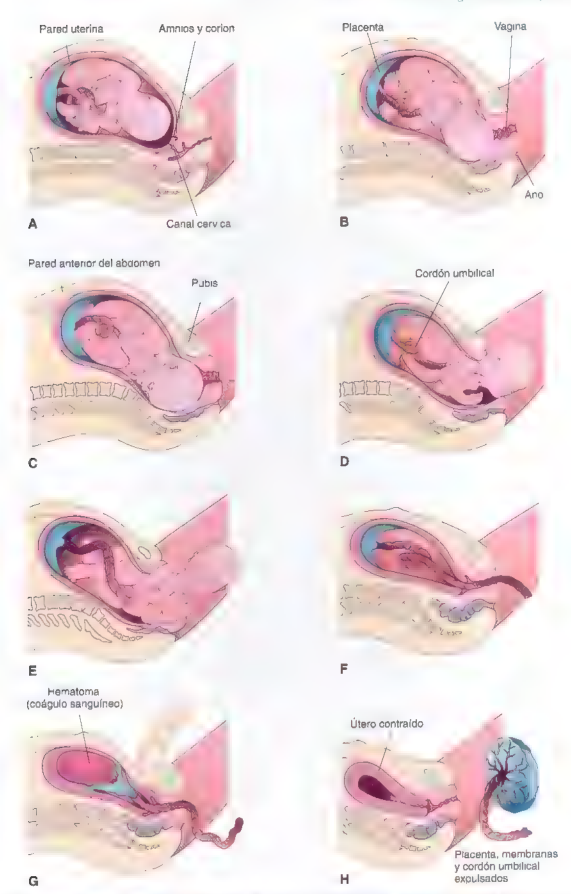
El trabajo de parto se divide en cuatro etapas:

- La dilatación, primera etapa del trabajo de parto, comienza cuando existen indicios objetivos de dilatación progresiva del cuello uterino (Figura 7-11A y B). Es mediada por cambios de las hormonas circulantes y otros factores reguladores, como las prostaglandinas. La primera etapa del trabajo de parto se inicia cuando se producen contracciones dolorosas regulares del útero en intervalos inferiores a 10 minutos Esta primera etapa finaliza con la dilatación completa del cuello cervical y constituye la fase que requiere más tiempo del parto. Su promedio de duración es de unas 12 horas en el primer embarazo (pacientes nulíparas o primigrávidas) y de unas siete horas en mujeres que han tenido un niño previamente (pacientes multiparas o multiparavidas).
- La segunda etapa del trabajo de parto, el expulsivo, se inicia cuando el cuello uterino se ha dilatado completamente y finaliza cuando nace el niño (Figuras 7-11C a E y 7-12). Durante la segunda etapa del

- trabajo de parto, el feto desciende a través del cuello cervical y la vagina. Una vez que el feto se encuentra fuera de la madre, se denomina recién nacido o neonato. La duración promedio de esta segunda fase es de 50 minutos para primigrávidas y de 20 para multigrávidas
- La etapa placentaria o alumbramiento constituye la tercera etapa del trabajo de parto y se inicia cuando el niño sale de la madre y termina en el momento en que se han expulsado la placenta y las membranas. Las contracciones uterinas comienzan poco después del parto. La duración de esta fase es de 15 minutos en alrededor del 90% de los embarazos. La retracción del útero y la compresión manual del abdomen reducen el área de fijación de la placenta (véase Figura 7-11G). Enseguida se forma un hematoma (una masa localizada de sangre extravasada) en la profundidad de la placenta, que la separa de la pared uterina. La placenta y las membranas fetales son expulsadas a través de la vagina y vulva (la hendidura entre los labios mayores). La placenta se separa a través de la capa esponjosa de la decidua basal (véase Capítulo 2). Después de nacer el niño, el útero continúa contravéndose (véase Figura 7-11H).
- La última etapa del trabajo de parto, la recuperación, se inicia en cuanto se han expulsado la placenta y las membranas fetales. Esta etapa se prolonga durante unas dos horas. Las contracciones miometriales comprimen las arterias espirales que suministraban sangre al espacio intervelloso. Estas contracciones evitan una hemorragia uterina excesiva.

Placenta y membranas fetales tras el nacimiento

La placenta y las membranas fetales expulsadas del útero después del nacimiento son las **secundinas** (L., siguiente al nacimiento). La **placenta** (Gr. plakuos, pastel plano) suele tener forma de disco de un diámetro de 15 a 20 cm



Figurn 7 – 11. Diburos que representan un parto (nacimiento) Ay 8, 8 cuello uterino se di ata durante la primera etapa de trabajo de parto. Cla 8 En la segunda etapa el feto pasa a través de cuello uterino y vagina. Fy G. A medida que el útero se contrae durante la tercera etapa del trabajo de parto, la piacenta se piega y desprende de la pared uterina. La separación de la placenta origina hemorragia y la formación de un gran hematoma (masa de sangre). La presión en el abdomen facilità el desprendimiento de la placenta. H, La placenta se expuisa y el útero se contrae durante la cuarta fase de trabajo de parto.







Ligura 🐣 12. Fotograf as que muestran la salida de la cabeza de un niño durante la segunda etapa del trabajo de parto. A, La corona de la cabeza distiende el perineo de la madre B, El perineo resbala sobre la cabeza y la cara IC, Sa e la cabeza, posteriormente, se expulsa el cuerpo del feto. Con frecuencia se practica una epis otomía, incisión qui rurgica del perineo para facilitar el nacimiento a medida que la cabeza fetal distiende el perineo (Tomado de Greenhil, B., Friedman EA. Biologica Principies and Modern Practice of Obstetrics. Filade fia, WB Saunders, 1974.)

y un grosor de 2 a 3 cm (Figura 7-13). Pesa entre 500 y 600 gramos, lo que representa alrededor de un sexto del peso de un feto promedio. Los bordes de la placenta se continúan con los sacos amniótico y contônico rotos.

Variaciones de la forma de la placenta

A medida que la placenta se desarrolla, las vellosidades coriónicas únicamente suelen persistir en las regiones de contacto del corion villoso y la decidua basal. Ello produce normalmente una placenta con forma de disco (véase Figura 7-13). Cuando las vellosidades se mantienen en toda la superficie del saco coriónico (un fenómeno poco común), una capa delgada de la placenta se une a un área grande del útero. Este tipo de placenta es una placenta membranosa. placenta membranácea. En el caso que las vellosidades persistan en otra parte, se originan distintas variaciones de la forma de la placenta: placenta accesona (Figura 7-14), placenta bidiscoide y placenta en herradura. Aunque existen variaciones del tamaño y forma de la placenta, la mayor parte de ellas tiene una reducida importancia fisiológica o clínica.

Qaricercinoma gestacional 🐃

La proliferación anómala del trofoblasto origina la enfermeaad trofoblástica de la gestación, un abanico de lesiones que incluye tumores altamente mai gnos. Las células invaden la decidua basal, penetran sus vasos sanguíneos y linfáticos y pueden originar metástasis en los pulmones, médula ósea, h gado y otros órganos maternos. Los coriocarciomas de la gestación son muy sensibles a la quimioterapia y normalmente se suele lograr la curación.

Superficie materna de la placenta

El característico aspecto empedrado de la superficie materna se debe a las zonas vellosas ligeramente abultadas, los cotiledones, que se hallan separadas por los surcos ocupados previamente por los tabiques placentarios (véanse Figuras 7-7 y 7-13A). La superficie de los cotiledones está cubierta por delgados fragmentos grisáceos de decidua basal que se separaron de la pared uterina al expulsar la placenta. Estos fragmentos hísticos se pueden reconocer en cortes de la placenta examinados al microscopio. La mayor parte de la decidua se retiene temporalmente en el útero y se elimina con la hemorragia uterina.

El examen prenatal de la placenta mediante ecografia o resonancia magnética (Figura 7-15), o bien posnatal por medio de estudios macro y microscópicos, puede aportar información clinica sobre las causas de

- crecimiento intrauterino retrasado (CIR)
- disfunción placentaria
- sufrimiento y muerte fetal
- enfermedad del neonato

Los estudios de la placenta también permiten determinar si la placenta está completa. La retención de un cotiledón o una placenta accesoria (véase Figura 7-14) en el útero materno puede causar una hemorragia utenna grave.

Superficie fetal de la placenta

El cordón umbilical se une normalmente a la superficie fetal de la placenta y su epitelio forma un continuo con el amnios adherido a dicha superficie (véanse Figuras 7-7 v 7-13B v C). La superficie fetal de una placenta recién expulsada es lisa y brillante, ya que está cubierta por el amnios. Los vasos coriónicos que se dirigen hacia y salen del cordón umbilical son visibles con claridad a través del amnios transparente. Los vasos umbilicales se ramifican en la superficie fetal para originar vasos conónicos que penetran en las vellosidades coriónicas y forman el sistema artenocapilarvenoso (véase Figura 7-8A).

Amountine de la placement

La adherencia anómala de las vellosidades conónicas al miometrio se denomina placenta ácreta (Figura 7-16) Cuando las vellosidades coriónicas penetran en todo el

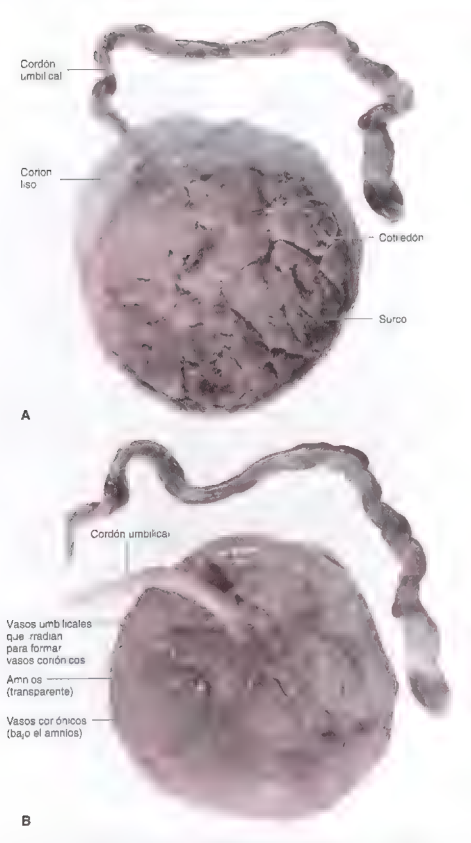


Figura 7 – 13. Fotografías de placentas y membranas fetales después del nacimiento, aproximadamente a un tercio de su tamaño real. A, Superficie materna que muestra cotiledones y los surcos a su alrededor. Cada cotiledón está formado por varias veilosidades principales en tallo con numerosas ramificaciones. Los surcos fueron ocupados por los tabiques placentarios cuando las partes materna y fetal de la placenta estaban juntas (véase Figura 7 - 7). B, Superficie fetal que muestra vasos sanguíneos que transcurren desde la placa coriónica profunda al amnios y convergen para formar vasos umbilicales en la unión del cordón umbilical.

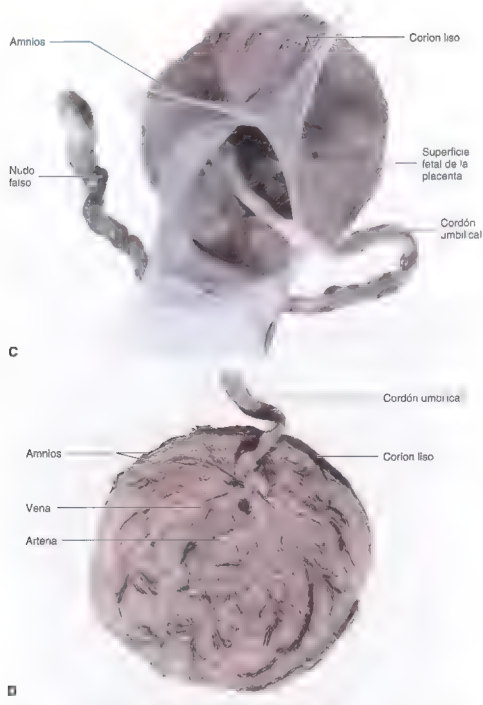


Figura 7 – 13. Continuación. Fotografías de placentas y membranas fetales después del nacimiento, aproximadamente a un tercio de su tamaño real. C, Se dispusieron el amnios y el corion liso con el fin de mostrar su fusión y continuidad con los bordes de la placenta. D, Placenta con fijación marginal del cordón, que con frecuencia se ilama placenta en raqueta debido a su similitud con la raqueta que se utilizaba en el juego medieval de raqueta y plum lla. (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K: Color Atios of Clinical Embryology, 2.º ed. Filadelfía, WB Saunders, 2000)

grosor del miometrio hasta o a través del perimetrio (recubrimiento peritoneal), la anomalía se llama **placenta percreta.** La hemorragia del tercer trimestre constituye un signo de presentación común de estas anomalias de la placenta. La mayoría de as pacientes con placenta ácreta desarrollan embarazos y trabajos de parto norma es. Tras el nacimiento, la placenta no se separa de la pared uterina y los intentos de extracción pueden originar una hemorragia difícil de controlar.

Cuando el blastocisto se implanta en la proximidad del onficio interno de útero, la anomalía se conoce como **placenta previa**, que puede causar una hemorragia del em-

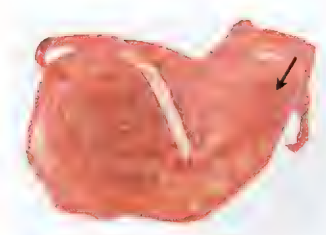


Figure 7 – 14. Fotografía de una placenta a término y una placenta accesoria (flecha). Esta última se desarrolló a partir de un fragmento de vellosidades coriónicas que persistieron a una corta distancia de la p acenta principal

barazo. Si la placenta obstruye completamente dicho orificio, el feto debe nacer mediante cesárea.

Cordón umbilical

La fijación del cordón umbilical a la placenta se ubica normalmente cerca del centro de la superficie fetal de este

órgano (véase Figura 7-13B), pero se puede situar en cualquier punto. Por ejemplo, su inserción en el borde de la placenta produce una placenta en raqueta (véase Figura 7-13D) y su fijación a las membranas fetales es una inserción velamentosa del cordón (Figura 7-17)

La ecografía Doppler color de flujo se puede utilizar en el diagnóstico prenatal de la posición y anomalías estructurales del cordón umbilical y sus vasos. El cordón umbilical suele tener entre 1 y 2 cm de diámetro y 30 a 90 cm de longitud (promedio 55 cm). Los cordones excesivamente largos o cortos son poco frecuentes. Los cordones de gran longitud tienden al prolapso o a enroscarse alrededor del feto (véase Figura 7-21). Es importante reconocer el prolapso del cordón umbilical de forma precoz, ya que dicho cordón podría estar comprimido entre la parte del cuerpo fetal que se presenta y la pelvis materna y producir hipoxia fetal o anoxia Si la falta de oxígeno se mantuviese durante un período superior a cinco minutos, se podría dañar el cerebro del feto y causar retraso mental. Un cordón excesivamente corto puede causar la separación prematura de la placenta de la pared uterina durante el embarazo

El cordón umbilical suele tener dos artenas y una vena rodeadas por tejido conjuntivo mucoso (gelatina de Wharton) Como los vasos umbilicales son más largos que el cordón es común que se doblen o retuerzan. Frecuentemente forman bucles, originando nudos falsos sin importancia; sin embargo, en airededor del 1% de los embarazos se forman nudos



Figura 7 - 15. Resonancia magnética (RM) sagital de la pelvis de una mujer embarcizada. Se pueden apreciar el feto, la placenta y el cordón umbil ca (Cortesia de la Dra Shirley McCarthy, Director of MRI, Department of Diagnostic Radiology, Yale University School of Medicine New Haven, Connecticut, EE UU.)

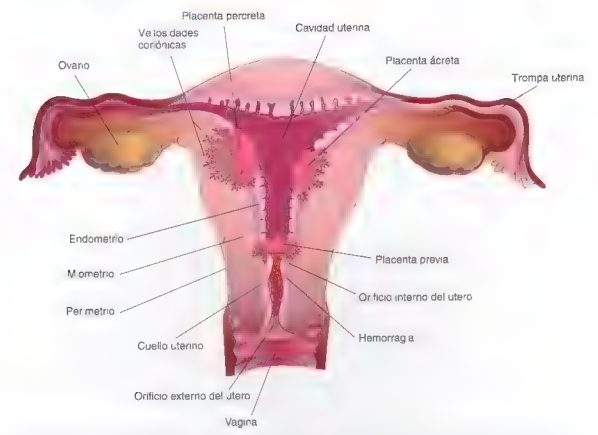


Figura 7 - 16. Anomalías de la placenta. En la placenta ócreta existe una adherencia anómala al miometrio. En la placenta percreta, ésta ha penetrado el grosor total del miometrio. En la placenta previa, la placenta cubre el orificio interno del útero y obstruye el canal cervical

verdaderos en el cordón, que se pueden apretar y producir la muerte fetal por anoxía (Figura 7-18). En la mayoría de los casos, los nudos se forman durante el trabajo de parto como consecuencia del paso del feto a través de un bucle del cordón. A veces ocurren circulares sencillas del cordón airededor del feto (véase Figura 7-21B). En casi una quinta parte de los partos, el cordón se enrolla alrededor del cuello sin comportar un aumento del riesgo fetal

Muceireo percutáneo de sanson del cordon umbilical

El muestreo percutáneo de sangre del cordón umbilical (MPSU) se puede efectuar para valorar el estado acidobásico fetal con el fin de vigilar el feto y el recién nacido. Se remite al lector al Capítulo 6 para información adicional sobre el MPSU.

Velocimetria Doppier de la arteria ambilical 🚧

A medida que avanza la gestación y la invasión trofoblástica de la decidua basal, existe un aumento progresivo de la velocidad del flujo diastólico en las arterias umbilicales. La velocimetría Doppler de la circulación uteroplacentaria y fetoplacentaria se emplea para investigar complicaciones del embarazo como el crecimiento intrauterino retrasado (CIR) y el sufrimiento fetal como consecuencia de hipoxia y asfixia fetal (Figura 7-19). Por ejemplo, existe una asociación estadísticamente significativa entre el CIR y un aumento anómalo de la resistencia de la arteria umbilical.

Ausencia de una arteria umbilical-

En alrededor de uno de cada 200 recién nacidos sólo existe una arteria umbilical (Figura 7-20), un trastorno que se puede asoc ar a anomalías cromosómicas y fetales, especialmente del aparato cardiovascular. La ausencia de una arteria umbilical se acompaña de una incidencia entre el 15% y el 20% de anomalías cardiovasculares en el feto. Dicha ausencia se debe a la agenesia o degeneración de este vaso en fases tempranas del desarrollo. La ecografía permite detectar la presencia de una única arteria umbilical y las deficiencias anatómicas relacionadas con ella antes del nacimiento.

Amnios y líquido amniótico

El delgado pero resistente **amnios** forma un **saco amniótico** membranoso lleno de líquido que rodea al embrión y al feto (Figura 7-21). Puesto que el amnios está unido a los bordes del disco embrionario, su unión al embrión (futuro ombligo) se localiza en la superficie ventral después del plegamiento del embrión (Figura 7-22B). A medida que el amnios aumenta de tamaño, oblitera de manera gradual la cavidad coriónica y forma el recubrimiento epitelial del cordón umbilical (véase Figura 7-22C y D)

Líquido amniótico

El líquido amniótico desempeña una función importante en el crecimiento y desarrollo fetales. Inicialmente las

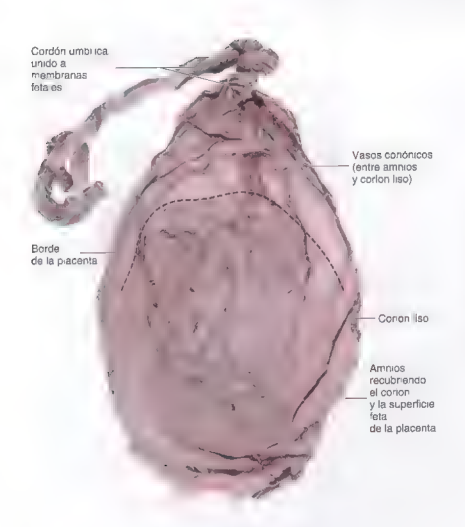


Figure 7 – 17. Fotografía de una placenta con inserción velamentosa del cordón umbi ical. Éste se une a las membranas (amnios y corion), pero no a la placenta. Los vasos umbilicales salen del cordón y se extienden entre el amnios y e corion antes de repartirse sobre la placenta. En esta localización los vasos se desgarran con facilidad, especialmente al cruzar el segmento uterino inferior; este últ mo trastorno se conoce como vasos previos. Si se rompen los vasos antes del nacimiento, el feto pierde sangre y puede estar casi exangüe al nacer. (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K: Color Atlos of Clinical Embryology, 2.º ed. Filadelfía, WB Saunders, 2000)

células amnióticas pueden secretar cierta cantidad de este líquido: sin embargo, la mayor parte del líquido amniótico procede de tendo materno y el liquido amniótico pasa por difusión a través de la membrana amniocoriónica desde la decidua parietal (véase Figura 7-7). Posteriormente existe difusión de líquido a través de la placa coriónica de la sangre en el espacio intervelloso de la placenta. Antes de que se produzca la queratinización de la piel, una vía principal de paso de agua y solutos del líquido hístico del feto a la cavidad amniótica es la piel; por consiguiente, el líquido amniótico es semejante al líquido hístico fetal. El aparato respiratorio fetal también secreta líquido, que entra en la cavidad amniótica. El ritmo diario de contribución de líquido a la cavidad amniótica desde ese aparato es de 300 a 400 ml. Al inicio de la semana 11, el feto participa en la formación de liquido amniótico excretando orina hacia la cavidad amniótica. A finales del embarazo, se añade a diario casi medio litro de orina. El volumen del líquido amniótico suele aumentar lentamente, alcanzando unos 30 ml a las 10 semanas, 350 ml a las 20 y entre 700 y 1.000 ml alrededor de las 37 semanas.

Circulación de líquido amniótico

El contenido hídrico del líquido amniótico cambia cada tres horas. A través de la membrana amniocoriónica pasan grandes cantidades de líquido hacia el líquido hístico materno que penetran en los capilares uterinos. También se produce intercambio de líquido con sangre fetal a través del cordón umbilical y en los lugares en los que el amnios se adhiere a la placa coriónica en la superficie fetal de la placenta (véanse Figuras 7-7 y 7-13B); en consecuencia, el líquido amniótico se encuentra en equilibrio con la circulación fetal.

El feto ingiere líquido amniótico, que es absorbido por los aparatos respiratorio y digestivo fetales. Se ha estimado que el feto deglute hasta 400 ml de líquido amniótico al día en las últimas etapas del embarazo. El líquido pasa al torrente sanguíneo fetal, y los productos de desecho presentes en éste atraviesan la membrana placentaria y entran en la sangre materna del espacio intervelloso. Los riñones excretan el exceso de agua de la sangre fetal, que regresa al saco amniótico a través de las vías urinarias fetales.

Altociolones del volumes del liquido amuiótico

Los volúmenes bajos de líquido amniótico en cualquier edad gestacional, **oligohidramnios** (p. ej., 400 ml en el tercer trimestre), se deben, en la mayoría de los casos, a una insuficiencia placentaria con disminución del flujo sanguíneo placentario. La rotura antes de término de la membrana coriónica se produce en, aproximadamente, un 10% de los embarazos y constituye la causa más común de oligohidramnios. Cuando existe una **agenesia renai** (falta de formación del riñón), la ausencia de contribución de la orina



Figura 7 – 18. Fotografía de un feto de 20 semanas con un nado verdadero (flecha) en el cordón umbilical. Mitad del tamaño real. El diámetro del cordón es mayor en la porción cercana ai feto, lo que ndica que se ha producido una obstrucción del flujo sanguíneo desde el feto en las arterias umbilicales y compresión de la vena umbilical. Sin duda, este nudo originó una anoxía grave (disminución de oxígeno en tejidos y órganos) y fue una causa importante de la muerte del niño. (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K: Color Atlas of Clinical Embryology, 2 * ed, Filadelfia, WB Saunders, 2000)

fetal al líquido amniótico es el motivo principal de oligohidramnios. Una disminución similar del líquido ocurre cuando hay una **uropatía obstructiva** (obstrucción de las vías urinarias). Entre las complícaciones del oligohidramnios se encuentran anomalías fetales (hipoplasia pulmonar, defectos faciales y de las extremidades), debidas a la compresión



Figura 7 – 19. Velocimetría Doppler de: cordón umbilical. La forma de onda arterial (arriba) llustra el frujo anterógrado, con picos altos y velocidades bajas durante la diástole. Esta combinación sugiere una elevada resistencia de la placenta al flujo sanguíneo placentario. Puesto que este índice varía a lo largo de la gestación, es importante saber que se trataba de un embarazo de 18 semanas. El patrón de flujo es normal para este período. El flujo no pulsátil en la dirección negativa opuesta representa el retorno venoso desde la placenta. Ambas formas de onda son normales para esta edad gestacional. (Cortesía de: Dr. C., R. Harman, Department of Obstetrics, Gynecology and Reproductive Sciences, University of Maryland, Baltimore, Maryland, EE.UU.)

del feto por la pared uterina. Asimismo, la compresión del cordón umbilical es una posible complicación del oligohi-dramnios grave.

Los grandes volúmenes de líquido amniótico, polihidramnios (hidramnios), que superan los 2 000 ml se originan cuando el feto no ingiere la cantidad habitual de líquido amniótico. La mayor parte de los casos de polihidramnios (60%) son idiopáticos (causa desconocida), el 20% se debe a factores matemos y el 20% son de origen fetal (Figura 7-23). El polihidramnios se puede asociar a anomalías graves del sistema nervioso central, como meroanencefalia (anencefalia). Cuando se presentan otras anomalías, como la atresia esofágica (bloqueo), el feto es incapaz de deglutir líquido amn otro (véanse Capítulos 11 y 12), el cual se acumula porque

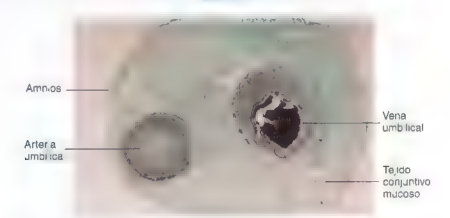


Figura 7 – 20. Corte transversal de un cordón umbilical. Obsérvese que el cordón está envuelto por una capa simple de epítelio derivado del amnios que lo reviste. Contiene un tejido conjuntivo mucoso central (gelatina de Wharton). Obsérvese también que el cordón tiene únicamente una arteria. Generalmente hay dos arterias y una vena. La vena, que conduce sangre oxigenada desde la placenta, tiene una característica poco habitual al estar constituida principalmente por túnica media. (Cortesía del profesor V. Becker, Pathologisches Institut der Universität, Erlangen, Alemania)



Figura 7 - 21. Fotografías de un feto de 12 semanas en su saco amniótico. Este feto y sus membranas proceden de un aborto espontáneo. Se extrajo del saco coriónico, con el saco amniótico Intacto. Tamaño real. En 8, obsérvese que e cordón umpilical se enrosca en el tobilio izquierdo del feto. Las circulares del cordón alrededor de partes del feto afectan su desarrollo, cuando se halian tan apretadas que obstruyen la circulación dirigida hacia dichas regiones

no puede pasar al estómago e intestinos fetales para su absorción. La *ecografía* se ha convertido en la técnica de elección para diagnosticar el polihidramnios.

Intercambio de líquido amniótico

Entre las circulaciones materna y fetal se mueven grandes volúmenes de líquido amniótico en ambas direcciones, por lo general a través de la membrana placentaria También es normal la ingesta de este líquido por parte del feto. La mayor parte del líquido pasa a las vías digestivas pero una parte del mismo se introduce en los pulmones En cualquier caso, el líquido se absorbe y entra en la circulación fetal. A continuación pasa a la circulación materna a través de la membrana placentaria

Composición del líquido amniótico

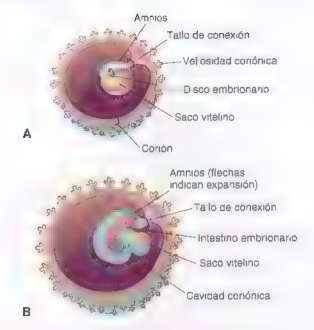
Alrededor del 99% del liquido de la cavidad amniótica es agua. El líquido amniótico es una solución en la que se encuentra suspendido material no disuelto (p ej., células epiteliales fetales descamadas y porciones casi idénticas de sales orgánicas e inorgánicas). La mitad de los constituyentes orgánicos son proteínas, la otra mitad está formada por carbohidratos, lípidos enzimas, hormonas y pigmentos. A medida que avanza el embarazo se modifica la composición del líquido amniótico al añadirse productos de excreción del feto (meconio [heces fecales] y orina). Puesto que la orina fetal entra en este líquido se pueden realizar estudios sobre sistemas enzimáticos fetales, aminoácidos, hormonas y otras sustancias en el líquido extraído mediante amniocentesis (véase Capítulo 6). Los estudios de células presentes en el

líquido amniótico permiten diagnosticar el sexo del feto y detectar la existencia de anomalías cromosómicas fetales como la trisomía del cromosoma 21, que origina el síndrome de Down. Además, con frecuencia se llevan a cabo análisis de fluorescencia por hibridación in situ (FISH) en células fetales cuando existen antecedentes familiares o indicaciones clínicas de determinados trastornos genéticos. La presencia de concentraciones elevadas de alfafetoproteína (AFP) en el líquido amniótico suele indicar un defecto grave del tubo neural (p. ej., menoranencefalia). Los valores bajos de AFP pueden indicar anomalías cromosómicas, como la trisomía del cromosoma 21 (véase Capítulo 8)

Importancia del líquido amniótico

El embrión, suspendido en el líquido amniótico por el cordón umbilical, flota libremente. El líquido amniótico ejerce funciones críticas en el desarrollo normal del feto. El líquido amniótico normal

- permite el crecimiento externo simétrico del embrión y el feto
- actúa como una barrera frente a las infecciones
- permite el desarrollo normal de los pulmones fetales
- evita la adherencia del amnios al embnón y al feto
- protege al embrión y al feto frente a lesiones al distribuir los impactos que la madre recibe
- ayuda a controlar la temperatura corporal del embrión al mantener una temperatura relativamente constante
- permite que el feto se mueva libremente; de este modo, colabora en el desarrollo muscular de las extremidades, por ejemplo





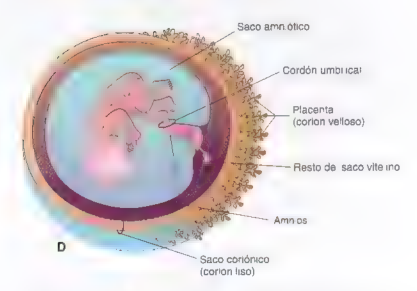


Figura 7 – ZZ. Dibujos que flustran cómo crece e amrilos, llena el saco coriónico y envuelve el cordón umbilical. Obsérvese que parte del saco vitelino se incorpora en el embrión como el intestino primitivo. También se muestran la formación de la parte fetal de la placenta y la degeneración de las vellosidades corión cas. A, Tres semanas B, Cuatro semanas. C, Diez semanas D, Veinte semanas



Figura 7 - 23. Ecografía realizada a las 22 semanas de gestación. La isoinmunización Rh grave produce múltiples efectos. Obsérvense el polihidramnios (hidramnios), con bo sas de líquido amniótico que miden 10 cm o más (entre los cursores blancos). La placenta (derecha y abajo) está muy deformada por edema (flecha grande). El feto tiene anasarca (infiltración generalizada de líquido de edema en los tejidos subcutáneos), con edema del cuero cabelludo (indicados con flecho pequeño) (Cortesía de C. R. Harman, MD, Department of Obstetrics, Gynecology and Reproductive Sciences, University of Manland, Baitimore, Maryland.)

participa en el mantenimiento de la homeostassa de liquidos y electrólitos

Motava prematura de las membranas fetales

La rotura de la membrana amniocor on ca representa la causa más común de un trabajo de parto y parto prematuros, la complicación más frecuente que origina el oligoh dramnios. La ausencia de líquido amniótico también retira una protección importante del feto frente a las infecciones. La rotura del amnios puede causar diversas anomalías fetales que constituyen el síndrome de bridas amnióticas (SBA) o complejo de alteración por bridas amnióticas (CABA). La incidencia de SBA es de, aproximadamente, uno por cada 1,200 nacimientos vivos. En la actualidad es posible efectuar un diagnóstico ecográfico prenatal. Las malformaciones producidas por SBA abarcan desde constricción digital hasta defectos graves del cuero cabelludo, craneofaciales y viscerales. Probablemente, el origen de tales anomalías esté relacionado con la constriccón por las bridas amnióticas circundantes (Figura 7-24). Otros factores heterogéneos pueden estar implicados. Se desconoce la patogenia de estas anomalías.

Saco vitelino

En los Capítulos 3 y 5 se describió el desarrollo inicial del saco vitelino. A los 32 días, el saco vitelino es grande (véase Figura 7-2). Hacia la décima semana, este saco se ha reducido a un resto en forma de pera de unos 5 mm de diámetro (véase Figura 7-22C) y está conectado al intestino medio por un estrecho tallo vitelino. Después de 20 semanas, el saco vitelmo es muy pequeño (véase Figura 7-22D) y no suele ser visible posteriormente. Este saco se puede observar mediante ecografía a comienzos de la quinta semana (véase Capítulo 5). La presencia de los sacos amnióticos y vitelino permite realizar un reconocimiento y determinación precoces del embrión. El saco vitelino se puede reconocer en los estudios ecográficos hasta el final del primer trimestre

Importancia del saco vitelino

Aunque el saco vitelino no es funcional en lo que respecta al almacenamiento de vitelo, su presencia es importante por diversos motivos:

- Desempeña una función en la transferencia de nutrientes hacia el embrión durante la segunda y tercera semanas, en las que se establece la circulación uteroplacentaria.
- El desarrollo de la sangre ocurre en primer lugar en el mesodermo extraembrionario bien vascularizado que recubre la pared del saco vitelino a comienzos de la tercera semana (véase Capitulo 4) y continúa su formación en ese lugar hasta el inicio de la actividad hematopovética en el higado durante la sexta semana
- Durante la cuarta semana, el endodermo del saco vitelino se incorpora al embrión como el intestino primitivo (véase Figura 5-1). Su endodermo, derivado del epiblasto da lugar al epitelio de la tráquea, bronquios, pulmones y vías digestivas
- La tercera semana aparecen células germinales primordiales en el revestimiento endodermico de la pared del saco vitelino, que ulteriormente migran hacia las glandulas sexuales en desarrollo (véase Capítulo 13) Esas células se diferencian en células germinales (espermatogonia en varones y ovogonia en mujeres).

Destino del saco vitelino

A las 10 semanas, el pequeño saco vitelino se encuentra en la cavidad coriónica entre la cavidad ammiótica y el saco coriónico (véase Figura 7-22C). A medida que avanza el embarazo el saco vitelino sufre un proceso de atrofia y finalmente, se hace muy pequeño (véase Figura 7-22D) En casos muy poco frecuentes, el saco vitelino se mantiene a lo largo del embarazo y aparece bajo el amnios como una estructura de reducido tamaño en la superficie fetal de la placenta en la proximidad de su unión al cordón umbilical. El mantenimiento del saco vitelino carece de importancia. El tallo vitelino se suele desprender del asa del intestino medio a finales de la sexta semana. En alrededor del 2% de los adultos, la parte intraabdominal proximal del saco vitelino se mantiene como un divertículo ileal (diverticulo de Meckel (véase Capítulo 12))

Alantoides

El desarrollo inicial del alantoides se describió en el Capítulo 4. Durante la tercera semana tiene aspecto de diverticulo seme ante a una se chiena en la pared caud il del saco vitelino que se extiende hacia el tallo de conexión (Figura 7-25A). A lo largo del segundo mes degenera la parte extraembrionaria del alantoides (vease Figura 7-25B) A pesar de que el alantoides carece de tuncionalidad en embriones humanos es importante por cuatro motivos

 La formación de sangre se produce en su pared durante las semanas tercera a quinta

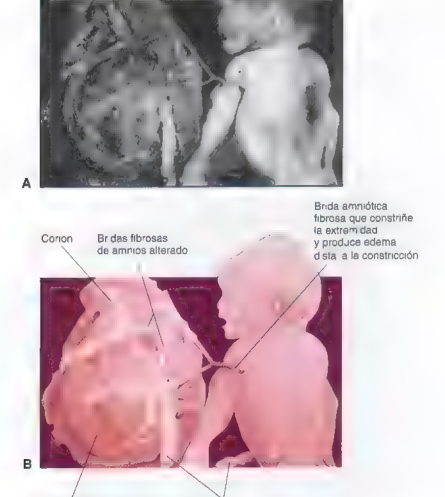


Figure 7 – 24. A, Fotografía de un feto con el síndrome de bridas amnióticas (SBA), que muestra bridas amnióticas que aprietan el brazo izquierdo. (Cortesía del profesor V. Becker, Pathologisches Institut der Universität, Erlangen, Alemania) B, Dibujo que indica las estructuras que se muestran en A.

Cordón umbilicar

- Sus vasos sanguíneos se mantienen como la vena v arterias umbilicales.
- El líquido de la cavidad amniótica difunde hacia la vena umbilical y penetra en la circulación fetal por el paso de sangre materna a través de la membrana placentaria.

Superficie fetal

de la placenta

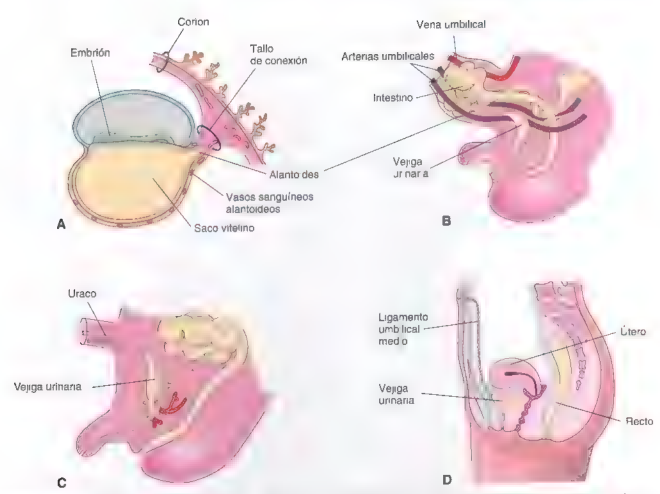
La porción intraembrionaria del alantoides va desde el ombligo hasta la vejiga urinaria, con la cual se continúa. A medida que la vejiga aumenta de tamaño, el alantoides involuciona y forma un tubo grueso, el uraco. Después del nacimiento, el uraco se convierte en un cordón fibroso, el ligamento umbilical medio, que se extiende desde el vértice de la vejiga urinaria hasta el ombligo. En el Capítulo 13 se recogen las anomalías del uraco y su importancia clínica.

Quistos alantoidess

Una masa quística en el cordón umbilical podría representar los restos de la porción extraembrionaria del alantoides (Figura 7-26). Estos quistes desaparecen, pero pueden ir acompañados de onfalocele, una herniación congénita de las vísceras hacia la parte proximal del cordón umbilical (véase Capítulo 12).

Embarazos múltiples

Los embarazos múltiples conllevan riesgos más elevados de morbimortalidad fetal que las gestaciones únicas. Los riesgos son progresivamente mayores a medida que aumenta el número de fetos. Los embarazos múltiples son más frecuentes en la actualidad como consecuencia de la estimulación de la ovulación que sucede cuando se administran gonadotropinas exógenas a mujeres con insuficiencia ovárica, así como a aquellas tratadas mediante fecundación in vitro y transferencia de embriones. En EE UU. nacen gemelos en uno de cada 85 embarazos, trillizos en uno de cada 90º embarazos, cuatrillizos alrededor de uno cada 90º embarazos. Estas estimaciones aumentan cuando se ha estimulado la ovulación mediante hormo-



Ligira " - 25. Dibujos de desarrollo y destino habitual del alantoides. A, Embrión de tres semanas B, Feto de nueve semanas C, Feto masculino de tres meses. D, Mujer adulta. El alantoides no funciona forma el uraco en el feto y el igamento umbilical medio en adultos

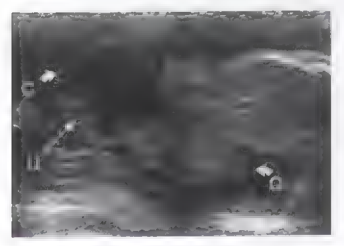


Figura 7 - 26. Ecografía det cordón umbilical (U) de un feto que muestra un quiste alantoideo (C), que se asocia a un onfalocele (O) o herniación de visceras hacia la parte proximal del cordón umbilical (Tomado de Townsend RR: Ultrasound evaluation of the placenta and umbilical cord. En Callen PW [ed]: Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 3.ª ed. Filadelfía, WB Saunders, 1994.)

nas, una técnica de uso general en mujeres estériles por oclusión tubaria

Gemelos y membranas fetales

Los gemelos que se originan a partir de dos cigotos se denominan gemelos dicigóticos (DC) o fraternos (Figura 7-27) mientras que los que proceden de un único cigoto se conocen como gemelos monocigóticos (MC) o idénticos (Figura 7-28). Las membranas fetales y placentas varían según el origen de los gemelos (Tabla 7-1). En el caso de tratarse de gemelos MC, el tipo de placenta y membranas formadas depende de cuándo ocurre el proceso de gemelación. Aproximadamente dos tercios de los gemelos son DC. La frecuencia de gemelos DC muestra llamativas diferencias raciales pero la incidencia de gemelos MC es semejante en todas las poblaciones. Asimismo, la tasa de gemelos MC depende poco de la edad de la madre, mientras que la tasa de gemelos DC aumenta al hacerlo la edad materna.

El estudio de gemelos es importante en la genética humana debido a su utilidad para comparar los efectos del sexo y el ambiente en el desarrollo. Cuando un trastorno anómalo no muestra un patrón genético sencillo, la comparación de su incidencia en gemelos MC y DC puede revelar la participación de mecanismos hereditarios. La tendencia de aparición de gemelos DC, pero no MC, en familias es un indicio de la influencia hereditaria. Los estudios realizados en una población mormona mostraron que el genotipo de la madre afecta a la frecuencia de ge-

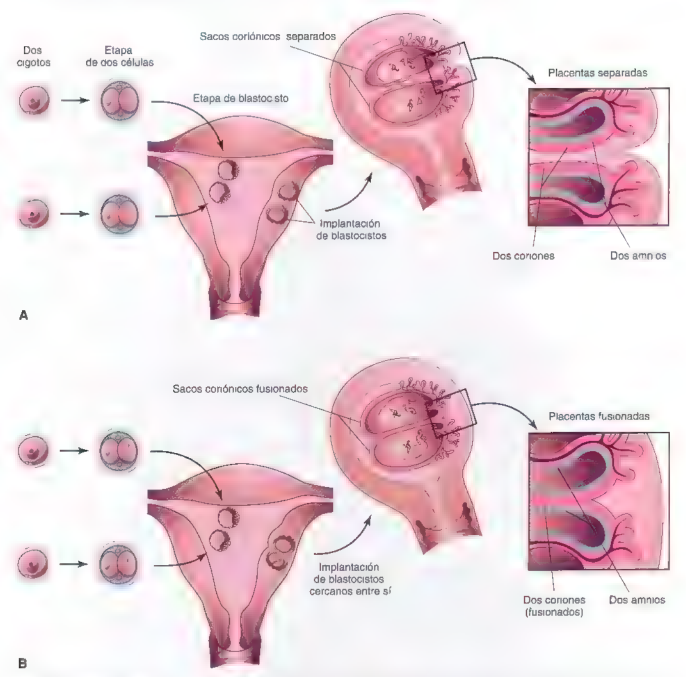


Figure 7 27 Diagramas de desarrollo de los gemeios d'algóticos (DC). Obsérvese que se originan de dos algotos. Las relaciones de membranas y placentas fetales se muestran para los casos en que A, los biastocistos se implantan por separado, y B, los biastocistos se implantan cerca. En ambos casos hay dos amnios y dos coriones. Las placentas se suelen fusionar cuando se implantan cerca.

melos, mientras que el del padre carece de efecto. Asimismo, se ha observado que si los primeros hijos que nacen son gemelos, la frecuencia de gemelos u otro tipo de embarazo múltiple es casi cinco veces mayor en la siguiente gestación que en la población general.

Anastomosis de vasos sanguíneos placentarios

En ocasiones se producen anastomosis entre los vasos sanguíneos de placentas fusionadas de gernelos DC, lo que origina **mosaicismo eritrocitario.** Las extremidades de estos gemelos DC tienen eritrocitos de dos tipos distintos debido al intercambio de estas células entre ambas circulaciones. La anastomosis de vasos sanguíneos placentarios se produce frecuentemente en el ganado y causa esterilidad en hembras de ganado vacuno, que nacen gemelas de un ternero macho. Son estériles por las hormonas masculinas que llegan a ellas a través de los vasos placentarios anastomosados. Cuando se producen anastomosis vasculares placentarias en gemelos DC humanos, en casos en los que un feto es masculino y otro femenino, no se produce masculinización del femenino, pero el trastomo anastomótico puede dar lugar a quimeras de grupo sanguíneo o personas con poblaciones de células sanguíneas de dos genotipos que pertenecen a cigotos diferentes.

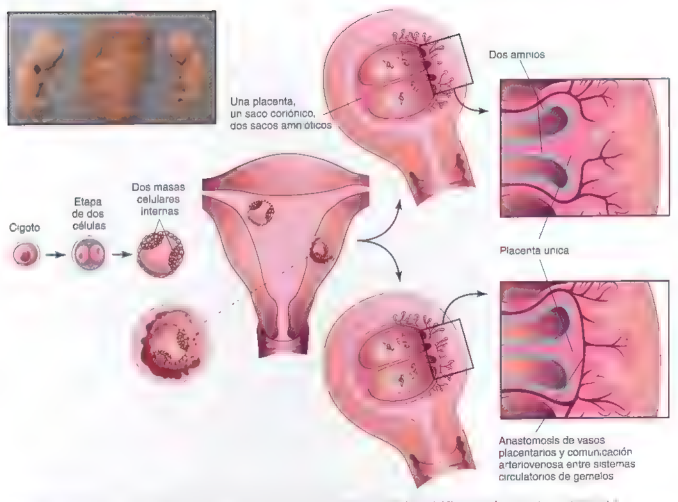


figura = 28 Diagramas que i ustran como se desarrolla el 65% de los gemeios monocigóticos (MC) a partir de un cigoto por división del embriob asto (masa celular interna del biastocisto). Casi siempre estos gemeios cuentan con amnios separados, saco corión co unico y placenta comun Si se produce anastomosis de los vasos placentarios, un gemelo puede recibir la mayor parte de la nutrición de la placenta. Recuodro, Gemeios monocigóticos a las 17 semanas de gestación. (Cortesía del Dr. Robert Jordan.)

Madrome de transfusión feto-fetal:

Este síndrome se produce en hasta un 30% de los gemelos MC monocoriónicos diamnióticos. Existe una derivación de sangre arterial de un gemelo a otro a través de anastomosis arteriovenosas hacia la circulación venosa del otro hermano. El donante es pequeño, pálido y anémico (Figura 7-29), mientras que el gemelo receptor es de gran tamaño y policitémico, con un aumento del número de entrocitos por encima del nivel normal. La placenta muestra anomalías semejantes, la parte de la placenta que nutre al gemelo anémico es pálida, mientras que la porción que alimenta al policitémico presenta un color rojo oscuro. En los casos mortales, la muerte es consecuencia de la anemia en el donante y de insuficiencia cardíaca congestiva en el receptor.

Gemelos dicigoticos

Dado que proceden de la fecundación de dos ovocitos, los gemelos DC se desarrollan a partir de dos cigotos y pueden ser del mismo o distinto sexo vease Figura 7.27). Por este mismo motivo, no son mas similares desde el punto

Tabla 7 - 1. Frecuencia de tipos de placentas y membranas tetales en gemelos

	Corlon	único	Dos coriones	
Cigosidad	Amnios único	Dos amnios	Placentas fusionadas	Dos placentas
MC DC	Muy raro	65% -	25% 40 %	10%

Module dolge amente de Thompson MW Moline's RR W. aid HF Fl. naso. & Françiso Comet's a Monine 5 od Frade ta WB Saunders 1991

- * Resultado de una fusión secundaria
- † Gemelos DC cada uno de los miembros del tipo más común tiene un saco amniótico y coriónico, pero las placentas pueden estar fus.onadas (Figura 7~27B

de vista genetico que los hermanos o hermanas nacidos en momentos distintos. El único rasgo que tienen en comun





Figura 7 – 29. A, Imagen ecográfica de gemelos discordantes (embarazo de 24 semanas), síndrome de transfusión fetofetal (Cortesía del Dr. G.). Reid, Department of Obstetrics, Gynecology and Reproductive Sciences, University of Manitoba Women's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadà) B, Gemelos monocigóticos diamnióticos monocoriónicos que muestran gran diferencia de tamaño, consecuencia de la anastomosis arteriovenosa no compensada de los vasos de la placenta Se derivó sangre del gemelo más pequeño al más grande, lo que produce el síndrome de transfusión fetal.

es que se encontraban en el útero de su madre al mismo tiempo (es decir, «compañeros de matriz»). Los gemelos DC sempre tienen dos amnios y dos coriones, pero estos últimos y las placentas se pueden fusionar. Los gemelos DC muestran una tendencia hereditaria. El riesgo de reaparición en familias es alrededor del triple del correspondiente a la población general. La incidencia de gemelos DC es muy variable y se sitúa en uno de cada 500 asiáticos, I de 125 caucásicos y hasta 1 de 20 en algunas poblaciones africanas

Gemelos monocigóticos

Al proceder de la fecundación de un ovocito y desarrollarse a partir de un cigoto (véase Figura 7-28), los gemelos MC son del mismo sexo, idénticos desde el punto de vista genético y muy similares de aspecto físico. Las diferencias físicas entre ambos son consecuencia del ambiente, por ejemplo, debido a anastomosis de los vasos placentarios (Figura 7-29) Los gemelos MC suelen iniciarse en la etapa de blastocisto, alrededor del final de la primera semana, y son consecuencia de la división del embrioblasto en dos primordios embrionarios. Posteriormente se desarrollan dos embriones, cado uno en su propio saco amniótico, en el mismo saco coriónico y comparten una placenta común, una placenta gemelar monocoriónica-biamniótica. Rara vez, la separación inicial de los blastómeros embrionarios (p. ej., durante las fases de dos a ocho células) produce gemelos MC con dos amnios, dos coriones y dos placentas que pueden estar o no fusionadas (Figura 7-30). En esos casos, es imposible determinar exclusivamente a partir de las membranas si los gemelos son MC o DC. Con el fin de establecer la relación de los gemelos del mismo sexo con grupos sanguineos similares, se debe esperar a que se

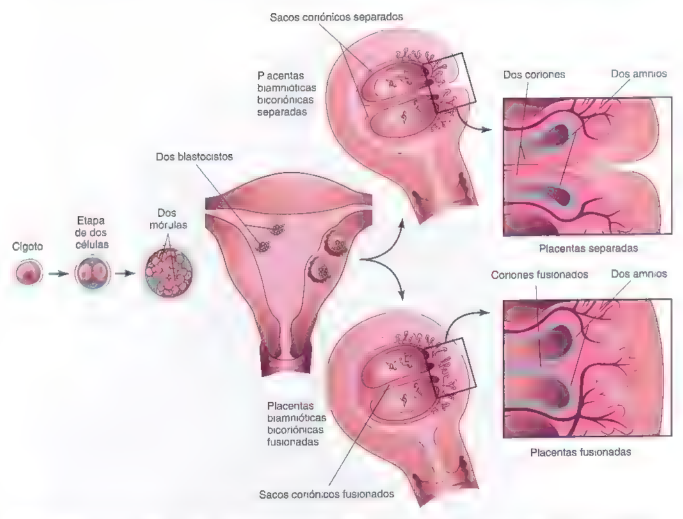
desarrollen características como el color de ojos y las huellas daculares

Determinación de la cigosidad de los gemelus

La determinación de la cigosidad de los gemelos es importante en el trasplante de órganos y tejidos (p. ej , trasplantes de médula ósea). En la actualidad se realiza por medio del diagnóstico molecular, ya que solamente dos personas que no son gemelas MC mostrarán con segundad diferencias en alguno de los numerosos marcadores de ADN que se pueden estudiar.

Airededor del 35% de los gemelos MC proceden de la separación temprana de blastómeros embrionarios; es decir, durante los tres primeros días del desarrollo (Figura 7-30). El 65% restante se origina a finales de la primera semana del desarrollo (véase Figura 7-28). La división tardía de células embrionarias iniciales, como la división del disco embrionario durante la segunda semana, produce gemelos MC que se encuentran en un saco amniótico y un saco coriónico (Figura 7-31 A). La placenta gemelar monocoriónica-monoamniótica se asocia a una mortalidad fetal cercana al 50%. Estos gemelos MC no suelen nacer vivos debido a que con frecuencia sus cordones umbilicales se enredan tanto que la circulación sanguínea a través de sus vasos se interrumpe y uno o ambos fetos muere. La ecografía desempeña una función importante en el diagnóstico y control de los embarazos múltiples (Figuras 7-29A y 7-32). La evaluación ecográfica es necesaria para identificar diversos trastornos que podrían complicar el embarazo gemelar MC, como crecimiento intrautenno retrasado (CIR), sufrimiento fetal y parto prematuro.

En algunas ocasiones los gemelos MC pueden ser distintos respecto a anomalías congénitas y trastornos genéticos, a pesar de proceder de un mismo cigoto. Además de las



Liguro # - 30. Diagramas que i ustran cómo se desarrolla el 35% de los gemeios monocigóticos (MC) a partir de un cigoto. La separación de blastómeros tiene lugar en cualquier momento desde la etapa de dos células (biastomeros) hasta la fase de morula, lo que origina dos biastocistos idénticos. Poster ormente, cada embrion desarrol a sus propios sacos amniotico y corión collulas placentas pueden estar separadas o fusionadas. En el 25% de los casos existe una un calpiacenta que deriva de una fusión secundar al y en el 10% hay dos. En estos últimos casos, el examen de la placenta suger ría que fueron gemelos dicigot cos (DC). Esto explica por que a gunos gemelos MC se consideran erroneamente DC al nacer

diferencias ambientales y la variación aleatoria, se han impicado las siguientes causas:

- mecanismos de desarrollo embrionario, como anomalías vasculares, que pueden originar discordancia de anomajas
- modificaciones poscigóticas, como mutaciones somáticas, que comportan diferencias respecto a cáncer, o reorganizaciones somáticas de genes de inmunoglobulinas o de receptores de linfocitos T
- anomalías cromosómicas que se originan en un blastocisto después de la gemelación
- inactivación desigual del cromosomo X en gemelos MC femeninos, que hace que un gemelo exprese preferentemente el cromosoma X paterno y el otro el materno.

Macrite temperan de un gemein

Dado que los estudios ecográficos son comunes en la asistenc a prenatal, se sabe que es frecuente la muerte temprana y reabsorción de un miembro del par de gernelos. Es preciso recordar esta posibilidad cuando existan discrepancias en los naliazgos citogenéticos prenatales y en el cariotipo de un lactante. Se pueden producir errores en el diagnóstico prenatal si se examinan tejidos embrionarios (p. ej., parte de una vellosidad coriónica) del gemelo que se reabsorbió.

Samelos MC unidos

Cuando el disco embrionario no se divide por completo, o los discos embrionarios adyacentes se fusionan, se pueden formar distintos tipos de gemelos MC unidos (Figuras 7-31 B y C, 7-33, 7-34 y 7-35). Estos gemelos unidos (Gr. pagos, fijado) se denominan en función de las regiones de unión; por ejemplo, toracópago indica que existe una unión anterior de las regiones torácicas. Se ha estimado que la incidencia de gemelos unidos (siameses) es de 1 de cada 50.000 a 100.000 nacimientos. En algunos casos, los gemelos están conectados entre sí únicamente por piel o tejidos cutáneos o de otro tipo, como hígados fusionados (véase Figura 7-34A). Se puede separar con éxito a algunos de estos gemelos unidos mediante intervenciones quirúrgicas (véase Figura 7-33B); sin em-

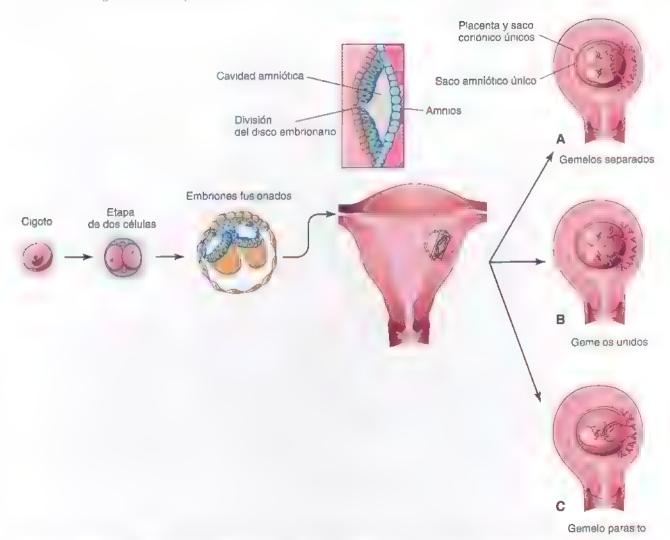


Figura 7 - 31. Diagramas que i ustran el desarrollo de algunos gemelos monocigót cos (MC). Este método de desarrollo es muy poco frecuente La división de discolembrana o da lugar a dos embriones con un único saco ambiolícico. A, División completa del discolembrana origina gemeios que no suelen sobrevivir debido a que sus cordones umbilicales están frecuentemente tan enredados que se produce interrupción del riego sanguineo de los fetos. Biy C, División incompleta del discolorigina tipos distintos de gemeios unidos

bargo, las relaciones anatómicas existentes en la mayoría de ellos no permiten la separación quirúrgica con viabilidad sostenida (véase Figura 7-35). Se remite al lector a la obra de Spencer (2000) para información adicional.

Otros tipos de nacimientos múltiples

Los trillizos pueden proceder de

- un cigoto y ser idénticos
- dos cigotos y estar formados por gemelos idénticos y uno distinto
- tres cigotos y tener el mismo o distinto sexo (Figura 7-36)

En este último caso, los recién nacidos no son más similares que los de tres embarazos diferentes. En cuatrillizos, quintillizos, sextillizos y septillizos pueden ocurrir combinaciones semejantes

Superfecundación

La superfecundación es la fecundación de dos o más ovocitos en momentos diferentes. En humanos, la presencia de dos fetos en el útero debida a la fecundación (superfetación) en momentos distintos es poco frecuente. Recientemente se ha publicado el caso de una mujer italiana embarazada de un hijo que posteriormente concibió triilizos y que dio a luz a una hija. Este fenómeno es común en algunos mamíferos (p. ej., gatos y perros). Se han confirmado casos de gemelos humanos DC de distintos padres mediante marcadores genéticos.

Resumen de la placenta y las membranas fetales

Además del embrión y del feto, las membranas fetales y la mayor parte de la placenta se forman a partir del cigoto La placenta está compuesta de dos porciones

 una parte fetal de mayor tamaño que procede del corion velloso



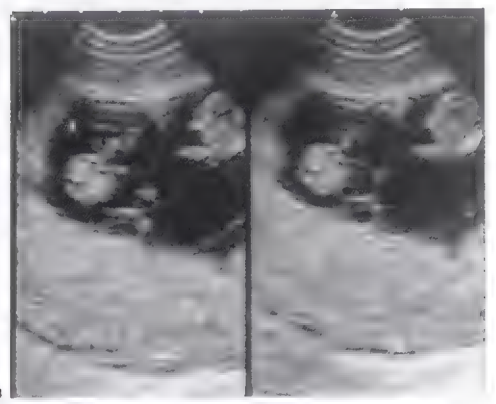
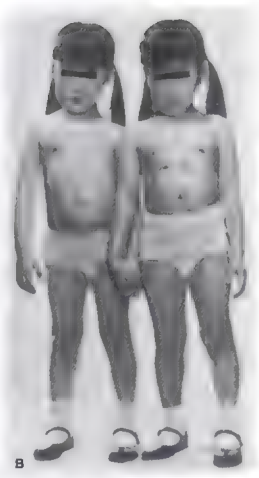


Figura 7 – 32. Estudio ecográfico de mujeres embarazadas. A, Gestación gemelar biamniótica/bicoriónica a las 5,7 semanas, 3,7 semanas después de la fecundación. Las flechos indican los sacos vitelinos de los gemelos dicigóticos (DC) en sus sacos coriónicos. B, Gestación gemelar biamniótica/monocoriónica a 11 semanas, nueve semanas después de la fecundación. Los amnios fusionados (M) separan los fetos MC (R y L). (Cortesía del Dr. Lyndon M. Hill, Department of Obstetrics and Gynecology, Division of Maternai-Fetal Medicine, University of Pittsburgh, Pittsburgh, PA, EF UU)



Figure 7 – 33. A, Fotografía de gemelos monocigóticos unidos recién nacidos, que muestra la unión en las regiones torácicas (toracópagos). B, Las gemelas, casi cuatro años después de su separación. (Tomado de deVries PA. Case History - The San Francisco twins. En Bergsma D (ed.). Conjoined Twins. Nueva York, Alan R. Liss for the National Foundation - March of Dimes, DBOAS III, [1], 141-142, 1967, con autorización del propietario de los derechos de autor)





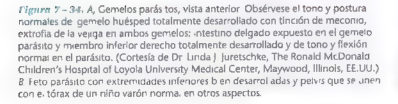






Figura 7 - 35. Gemelos unidos dicefálicos (dos cabezas); tinción con alizarina, que muestra hueso (rojo) y cartílago (azul). Obsérvense las dos clavículas que sostienen el brazo de la línea media, caja torácica fusionada y columnas vertebrales paralelas. (Cortesía del Dr. Joseph R. Siebert, Children's Hospital and Regional Center, Seattle, Washington, EE.UU.)

una parte materna de menor tamaño desarrollada a partir de la decidua basal

Ambas porciones se unen entre sí por medio de veilosidades coriónicas en tallo que se fijan al escudo citotrofoblástico que rodea al saco comónico, lo que une este saco a la decidua basal.

Las principales actividades de la placenta son las siguientes.

- metabolismo, como síntesis de glucógeno, colesterol y ácidos grasos
- intercambio de gases respiratorios (oxígeno, dióxido de carbono y monóxido de carbono)
- transferencia de nutrientes como vitaminas, hormonas y anticuerpos
- eliminación de productos de desecho
- secreción endocrina (p. ej. hGC) para el mantenimiento del embarazo

Todas estas actividades resultan esenciales para el mantenimiento del embarazo y el desarrollo fetal normal.

La circulación fetal está separada de la materna por una delgada capa de tejidos extrafetales, la membrana placentaria. Se trata de una membrana permeable que permite el paso de agua, oxígeno, sustancias nutritivas, hormonas y agentes nocivos desde la madre al feto o

embrión. Los productos de excreción atraviesan la membrana placentaria desde el feto hacia la madre.

Las membranas fetales y la(s) placenta(s) varian considerablemente en los embarazos múltiples, según la procedencia de los embriones y el momento en que se produce la división de las células embrionarias. El tipo más frecuente de gemelos son los gemelos dicigóncos (DC), con dos amnios, dos coriones y dos placentas que pueden estar o no fusionadas. Los gemelos monocigóticos (MC), el tipo menos común, representan a casi una tercera parte de los gemelos; proceden de un cigoto. Los gemelos MC suelen tener un corion, dos amnios y una placenta. Los gemelos con un amnios, un corion y una placenta son stempre monocigóticos, y sus cordones umbilicales suelen estar enredados. Otros tipos de nacimientos múltiples (trillizos, etc.) pueden derivar de uno o más cigotos.

El saco vitelino y el alantoides constituyen estructuras vestigiales; sin embargo, su presencia es esencial en el desarrollo embrionario normal. Ambas estructuras constituyen lugares tempranos de formación sanguinea y ambas se incorporan parcialmente al embrión. Las células germinales primordiales también se originan en la pared del saco vitelino.

El ammos forma un saco amniótico para el liquido amniótico y confiere un recubrimiento al cordón umbilical. Este líquido dispone de tres funciones fundamentales:

- proporcionar amortiguación para el embrión y feto
- dejar espacio para movimientos fetales
- ayudar en la regulación de la temperatura del cuerpo fetal.

Problemas con orientación el

Caso 7-1

Un médico está preocupado acerca de los efectos de un fármaco en el embrión de una de sus pacientes.

- ¿Cómo determina el médico la fecha probable de parto (FPP) o fecha estimada del parto (FEP) de un niño?
- ¿Cómo se puede confirmar esta FEP en una paciente obstétrica de alto riesgo?

Caso 7-2

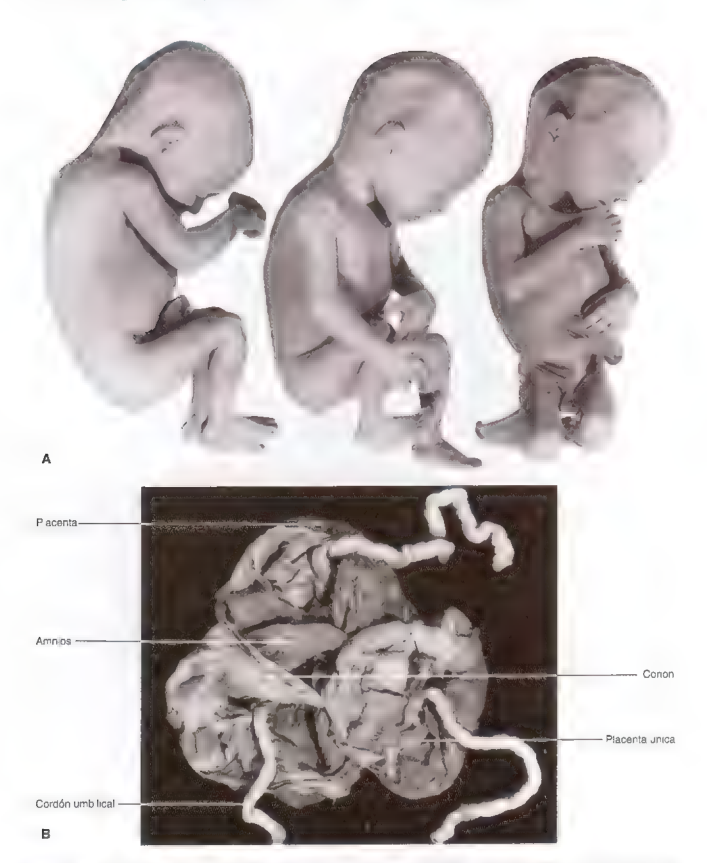
Un médico le comentó a una mujer embarazada que presenta polihidramnios.

- Si le pidieran que explicase qué significa este trastorno clínico, ¿qué respondería?
- ¿Qué trastornos suelen relacionarse con el polihidram-
- Explique por qué ocurre el polihidramnios.

Caso 7-3

Se preguntó a un médico si la tendencia a tener gemelos «se presenta» en familias.

- ¿Influye la edad materna?
- Si surgiese alguna incertidumbre sobre el origen de gemelos, ¿cómo podría determinarse si son monocigóticos o dicigóticos?



Ligitira " - 36. A, Fotografía de las placentas de tri lizos y de las membranas fetales. La exploración de las placentas y las membranas demostró que os dos fetos de las membranas de la izquierda eran identicos mientras que el de la derecha era distinto. B, La placenta monocoriónica-biamn otica está a lazquierda y la placenta un da a la derecha. En resumen, los tres fetos se desarrollaron a partir de dos cigotos. (De Moore KL. Persaud TVN. Shiota K: Color Atlas of Clinical Embryology, 2.ª ed. Filadelfía, WB Saunders, 2000.)

Caso 7-4

Un anatomopatólogo le pide que examine un corte de cordón umbilical. Usted observa que sólo hay una arteria umbilical.

- ¿Con qué frecuencia aparece esta anomalía?
- ¿Qué tipo de anomalías fetales se pueden relacionar con este trastorno?

Caso 7-5

Un examen ecográfico mostró un embarazo gemelar con una única placenta. La biopsia de las vellosidades coriónicas y el análisis cromosómico revelaron que los gemelos eran, probablemente, femeninos. Al nacer, los gemelos eran de sexo diferente.

¿Cómo se pudo haber producido este error?

Caso 7-6

E examen ecográfico de una embarazada durante el segundo semestre mostró múltiples bridas amnióticas asociadas al feto.

- ¿Qué produce estas bridas?
- ¿Qué defectos congénitos pueden causar?
- /Cómo se llama este síndrome?

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografia y lecturas recomendadas

- Annas GJ: Conjoined twins the limits of law at the limits of life. N Engl J Med 344:1104 2001
- Antsaklıs A, Papantoniou N, Xygakis A, et al. Genetic ammiocentesis in women 20 – 34 years old. associated risks. *Prenat Dugn* 20 247, 2001
- Battaglia FC Fetoplacental perfusion and transfer of nutrients.

 In Reece EA, Hobbins JC (eds): Medicine of the Fetus and
 Mother, 2nd ed Philadelphia Lappincott-Raven, 1999
- Benirschke K, Kaufmann P. Pathology of the Human Placenta, 4th ed. New York, Springer Verlag, 2000
- Berghella V Kaufmann M Natural history of twin-twin transfusion syndrome. J Reprod Med 46.480, 2001.
- Bonilla-Musoles F, Machado LE Osborne NG, et al Two-dimensional and three-dimensional sonography of conjoined twins. J Chn Ultrasound 30:68, 2002.
- Bronsan PG- The hypothalamic pituitary axis in the fetus and newborn Sem Perinatol 25 371 2001
- Collins JH. Umbilical cord accidents. human studies Seminar Perinatol 26.79, 2002
- Cross JC. Formation of the placenta and extraembryonic membranes. Ann NY Acad Sci 857:23, 1998
- Dockery P, Bermingham J, Jenkins D. Structure-function relations in the human placenta. Biochem Soc Trans 28:202, 2000
- Doubilet PM, Benson CB. Ultrasound evaluation of amniotic fluid. In Callen PW: Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4th ed Philadelphia, WB Saunders, 2000.
- Enders AC Structural responses of the primate endometrium to implantation. Placenta 12 309 1991
- Filly RA: Ultrasound evaluation during the first trimester. In Callen PW (ed): Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology 4th ed. Philadelphia WB Saunders, 2000

- Fohn LE, Behringer RR. ESXIL, a novel X chromosome-linked human homeobox gene expressed in the placenta and testis. *Genomics* 74,105 2001
- Foidart J-M Hustin J, Dubois M Schaaps J-P. The human placenta becomes haemochorial at the 13th week of pregnancy Int J Det Biol 36 451 1992
- Fox H: The placenta, membranes and umbilical cord In Chamberlain G (ed): Turnbull's Obstetrics 2nd ed Edinburgh Churchill Livingstone, 1995
- Jaffe R, Jauniaux E Hustin J. Maternal circulation in the first-trimester human placenta myth or reality? Am J Obstet Gynecol 176:695 1997.
- Jakobs ME: Genetic analysis of fetal nucleated red blood cells from CVS washings. Prenat Diagn 20-832, 2000
- Jansson T. Amino acid transporters in the human placenta. Pediatr Res 49 141 2001.
- Jauniaux E, Holmes A, Hyett J, et al: Rapid and radical amniodrainage in the treatment of severe twin-twin transfusion syndrome. Prenat Diagn 21.471, 2001
- Kraemer K, Noerr B. Placental transfer of drugs. J Obstet Gynecol Neonatal Nurs (Neonatal Network) 16 65 1997.
- Lewis SH, Perrin E. Pathology of the Placenta, 2nd ed. New York, Churchill Livingstone 1998
- Luton D Sibony O, Oury JF, et al. The C-ets 1 protooncogene is expressed in human trophoblast during the first trimester of pregnancy. Early Hum Dev 47 147, 1997
- Ma GT Soloveva V, Tzeng S-J et al. Nodal regulates trophoblast differentiation and placental development. *Dev Biol* 236 124
- Magann E, Chauhan SP, Whitworth NS, et al. Subjective versus objective evaluation of amniotic fluid volume of pregnancies of less than 24 weeks gestation J Ultrasound Med 20 191
- Moore KL, Dalley AD. Clinically Oriented Anatomy 4th ed Baltimore, Williams & Wilkins, 1999
- Parilla V, Tamura RK, MacGregor SN, et al. The clinical significance of a single umbilical artery as an isolated finding on prenatal ultrasound. Obstet Gynecol 85.570, 1995.
- Rinkenberger J. Werb Z. The labyrinthine placenta. Nature Genet 25 248, 2000
- Rosati P, Guariglia L. Clinical significance of placenta previa detected at early routine transvaginal scan. J Ultrasound Med 19 581, 2000
- Schmidt W The Amnione Fluid Compartment The Fetal Habitat Berlin, Springer, 1992
- Schneider H. Placental transport function. Reprod Fert Develop 3:345-1991
- Schumacher GH, Gill H, Persaud TVN, Gill H: Historical documents concerning craniopagi and conjoined twins Gregenbaurs Morphal Jahrb 134 541, 1988
- Seubert DE, Maymon E, Pacora P, et al: A study of the relationship between placenta growth factor and gestational age, partunition, rupture of membranes, and intrauterine infection. Am J Obstet Gynecol 182.1633 2000
- Shih J-C, Hsieh F-J: Implemented 3D power doppler for the evaluation of fetal and placental circulation, Frontiers in Fetal Health 3.238, 2001
- Smith R (ed): The Endocrinology of Parturnion. Basic Science and Chinical Application. Basel, Karger, 2001.
- Spencer R: Theoretical and analytical embryology of conjoined twins: Part I: Embryogenesis. Clin Anat 13:36, 2000a.
- Spencer R. Theoretical and analytical embryology of conjoined twins: Part I. Adjustments to union. Clin Anat 13:97,
- Tongsong T, Wanapirak C, Kunavikatikul C, et al-Cordocentesis at 16-24 weeks of gestation; experience of 1320 cases *Prenat Diagn* 20:224 2000.

156 Placenta y membranas fetales

Iownsend RR Ultrasound evaluation of the placenta and unibilical cord. In Callen PW (ed). Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology. 4th ed. Philadelphia, WB Saunders, 2000.

Turnbull A: The endocrine control of labour. In Chamberlain G.

(ed Tranhalls Obstehrs 2nd ed Edanbargh Church, I Livingstone 1995

Wachtel SS, Shulman LP Sammons D. Fetal cells in maternal blood. Clin Genet 59:74, 2001

Anomalías congénitas



No deberíamos aislarlos con pensamientos o palabras extraños, como si fueran «curiosidades» o «casualidades». Ninguno de ellos carece de sentido; todos los casos podrían ser el comienzo de un conocimiento excelente, si pudiéramos responder al interrogante: ¿por qué es raro, o siendo raro, por qué ha sucedido este caso?

JAMES PAGET, LANCET 2:1017, 1882.

Clasificación de las an<mark>omalías</mark> congénitas ■ 158

Teratología: estudio del desarrollo patológico ■ 158

Anomalías provocadas por factores genéticos ■ 159

Anomalías provocadas por factores ambientales 171

Anomalías provocadas por una herencia multifactorial ■ 184

Resumen de las anom<mark>alías</mark> congénitas ■ 184

Problemas con orienta<mark>ción</mark> clínica ■ 185 Los terminos defectos y malformaciones congénitas se utilizan en la actualidad para describir los trastornos del desarrollo presentes al nacer (L. congenitus, nacido con). Las anomalías congénitas constituyen la causa principal de mortalidad infantil y pueden ser estructurales, funcionales, metabólicas, conductuales o hereditarias.

Clasificación de las anomalías congénitas

La guía de referencia utilizada con mayor frecuencia para clasificar las anomalias congénitas es la *International Classification of Diseases (Medicodes' Hospital and Payer*, 1995); sin embargo, ninguna clasificación ni nomenclatura distruta de una aceptación universal. Cada una de ellas tiene limitaciones, ya que se ha diseñado con un objetivo concreto. Los intentos de clasificar las anomalías congénitas humanas, especialmente las debidas a errores morfogenéticos, revelan la frustración y las claras dificultades a la hora de formular propuestas concretas que se puedan utilizar en el ejercicio de la medicina. En la actualidad los médicos han aceptado de forma general un sistema de clasificación práctico de los defectos del desarrollo que tiene en cuenta el momento de inicio de la lesión, su posible etiología y su patogenia

Gloserio de términos

una **anomalía congénita** es una anomalía estructural de cualquier tipo; sin embargo, no todas las variaciones del desarrollo son anomalías. Son frecuentes las variaciones anatómicas; por ejemplo, los huesos varían entre sí, no sólo en lo que respecta a su forma básica, sino también a detalles de menor importancia de la estructura superficial. Existen cuatro tipos de anomalías congénitas con importancia clínica: malformación, alteración, deformación y displasia.

- Malformación: un defecto morfológico de un órgano, parte de un órgano o región de mayor tamaño del cuerpo que procede de un proceso de desarrollo intrínsecamente anómalo. Intrínseco implica que la capacidad de desarrollo del primordio es anómala desde el inicio, como en el caso de una anomalía cromosómica de un gameto en la fecundación. Se considera que la mayoría de las malformaciones constituye un defecto de un campo morfogenético o de desarrollo «que responde a una unidad coordinada de interacción embrionaria y comporta malformaciones complejas o múttiples».
- Alteración: un defecto morfológico de un órgano, parte de un órgano o región de mayor tamaño del cuerpo que es consecuencia de una interrupción extrínseca de, o de una interferencia en, un proceso de desarrollo inicialmente normal. Por tanto, los cambios morfológicos secundarios a la exposición a teratógenos (agentes como fármacos y virus) se deben considerar alteraciones. Tal alteración no es hereditaria, pero «los factores de la herencia pueden predisponer a e influir en el desarrollo de una alteración».
- Deformación: una forma, aspecto o posición anómala de una parte del cuerpo originada por fuerzas mecánicas. La compresión intrauterina causada por el oligohidramnios (cantidad insuficiente de líquido amniótico) produce pie equinovaro o ple zambo (véase Capítulo 17), un ejemplo de una deformación producida por fuerzas extrínse-

- cas. Aigunas anomalías del sistema nervioso central, como el mielomeningocele (un tipo grave de espina bífida), producen alteraciones funcionales intrínsecas que también dan lugar a deformación fetal.
- Displasia: una organización anómala de células en tejido(s) y su(s) resultado(s) morfológicos. La displasía es el proceso y la consecuencia de la dishistogenia (formación hística anómala). Por consiguiente, todas las anomalías relacionadas con la histogenia se clasifican como displasía, como la displasia ectodérmica congénita (véase Capítulo 20). La displasia no es específica desde el punto de vista causal y suele afectar a varios órganos debido a la naturaleza de las anomalías celulares subvacentes.

Se utilizan **otros términos descriptivos** para describir a actantes con anomalías múltiples y el vocabulario ha evolucionado para expresar causalidad y patogenia.

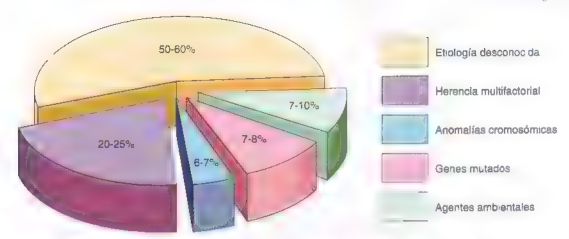
- Un defecto de campo politópico es un patrón de anomalías derivado de la alteración de un único campo de desarrollo.
- Una secuencia es un patrón de anomalías múltiples derivadas de un único defecto estructural conocido o supuesto o de un factor mecánico.
- Un síndrome es un patrón de anomalías múltiples que se cree relacionado desde el punto de vista patogénico y se desconoce si representa una secuencia única o un defecto de campo politópico.
- Una asociación es la aparición no aleatoria en dos o más individuos de anomalías múltiples, que no se ajustan a un defecto, secuencia o síndrome de campo politópico.

Mientras que una secuencia es un concepto patogénico y carente de causalidad, un síndrome suele implicar una única causa, como la trisomía del cromosoma 21 (síndrome de Down). Sin embargo, en ambos casos, el patrón de las anomalías es conocido o se considera que está relacionado desde el punto de vista patogénico. En el caso de una secuencia, se conocen el factor iniciador primario y la cascada de complicaciones secundarias en el desarrollo. Por ejemplo, la secuencia de Potter, atribuida al oligohidramnios, es consecuencia de la agenesia renal o pérdida de líquido amniótico. Por el contrario, una asociación se refiere a defectos relacionados desde el punto de vista estadístico, pero no patogénico ni causal. Una o más secuencias, síndromes o defectos de campo pueden constituir una asociación.

La dismorfología es un área de la genética clínica que se ocupa del diagnóstico e interpretación de los patrones de defectos estructurales. Los patrones recurrentes de anomalías congénitas constituyen las características distintivas del reconocimiento de un síndrome. La identificación de tales patrones en personas ha permitido mejorar la comprensión de la etiología y patogenia de esos trastornos

Teratología: estudio del desarrollo patológico

La teratologia es la rama científica que estudia las causas, mecanismos y patrones del desarrollo patológico. Un concepto fundamental en la teratología es que ciertas etapas del desarrollo embrionario son más vulnerables frente a la altera



Ligion 8-1 Representación gráfica de las causas de anoma ías congénitas en humanos. Obsérvese que se desconoce la causa de las anoma las y que el 20% a 25% de ellas son consecuencia de la combinación de factores genéticos y ambientales (herencia multifactorial).

ción que otras. Hasta la década de 1940 se creía generalmente que los embriones humanos estaban protegidos de agentes ambientales, como fármacos y virus, por sus membranas extraembrionarias/fetales (amnios y corion) y las paredes abdominal y uterina de sus madres. En 1941 se refirieron los primeros casos bien documentados de alteraciones graves del desarrollo, como cataratas, causadas por la presencia de un agente ambiental (virus de la rubéola) en períodos críticos del desarrollo humano de los ojos, el corazón y los oídos. Se encontraron anomalías graves de las extremidades y otras alteraciones del desarrollo en lactantes de madres que habían consumido talidomida, un sedante, en etapas precoces del embarazo. Este descubrimiento, realizado hace aproximadamente cuatro décadas, centró la atención mundial sobre el papel etiológico de los farmacos en las anomalías congénitas humanas. Se estima que entre el 7% y el 10% de tales anomalías proceden de las acciones perturbadoras de fármacos, virus y otros factores ambientales

Más del 20% de las muertes de lactantes en EE UU se atribuyen a anomalias. Se observan anomalías estructurales importantes, como la espina bífida (un grave defecto vertebral en el que no se fusiona parte del tubo neural) en alrededor del 3% de los recién nacidos. Se pueden detectar anomalías adicionales después del nacimiento; en consecuencia, la incidencia alcanza cerca del 6% en niños de dos años y el 8% en niños de cinco años.

Las causas de las anomalías congénitas se dividen con frecuencia en:

- factores genéticos, como las anomalías cromosómicas
- factores ammentales, como fármacos y virus

Sin embargo, numerosas anomalías congénitas comunes son producidas por la acción conjunta de factores genéticos y ambientales, la **herencia multifactorial**.

Se desconoce la etiología del 50% al 60% de las anomalías congénitas (Figura 8-1). Las anomalías pueden ser únicas o múltiples y de mayor o menor importancia clínica. Existen anomalías menores únicas en alrededor del 14% de los recién nacidos. Por ejemplo, las anomalías del oído externo carecen de importancia clínica, pero indican la posible presencia de anomalías mayores asociadas. La presencia de una única arteria umbilical constituye un aviso de la posible presencia de anomalías cardiovasculares y renales. El 90% de los lactantes con tres o más anomalias menores también presenta uno o más defectos graves. En el 3% de recién nacidos con anomalías clínicamente importantes el 0,7% tiene defectos graves múltiples. La mayor parte de estos niños muere durante la lactancia. Los defectos graves del desarrollo son mucho más frecuentes en embriones tempranos (10% a 15%); no obstante, la mayoría de ellos se aborta espontáneamente durante las primeras seis semanas. Existen anomalias cromosómicas en el 50% al 60% de los productos de la concepción abortados de forma espontánea

Anomalías provocadas por factores genéticos*

Desde el punto de vista numérico, los factores genéticos constituyen la causa más importante de anomalias congénitas. Se ha estimado que originan alrededor de una tercera parte de todas las anomalias congénitas (véase Figura 8-1) y alrededor del 85% de las anomalías con causa conocida. Cualquier mecanismo tan complejo como la mitosis o la meiosis puede funcionar incorrectamente en algunas ocasiones. Las anomalias cromosómicas son comunes y están presentes en el 6% al 7% de los cigotos. Muchos de estos cigotos tempranos anómalos no sufren la segmentación normal para convertirse en blastocistos. Los estudios in vitro de cigotos en segmentación de edad inferior a cinco días han revelado una elevada incidencia de anomalias. Se ha descubierto que más del 60% de los cigotos en segmentación de dos días eran anómalos. Numerosos cigotos, blastocistos y embriones de tres semanas defectuosos sufren abortos espontáneos y la frecuencia global de anomalías cromosómicas en ellos es de, al menos, un 50%

Se producen dos tipos de cambios en la dotación cromosómicas, numéricos y estructurales. Los cambios pueden afectar a los cromosomas sexuales o los autosomas cromosomas distintos a los sexuales. En algunos casos existe afectación de ambos tipos de cromosomas. Las personas con anomalías cromosómicas suelen tener fenotipos característicos

Los autores agradecen al Dr. A. E. Chudley FRCPC, FCCMG, profesor de Pediatría y Salud Infantil, Director, Sección de Genética y Metabolismo, Children's Hospital, Health Sciences Centre University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá, su colaboración en la preparación de esta sección.

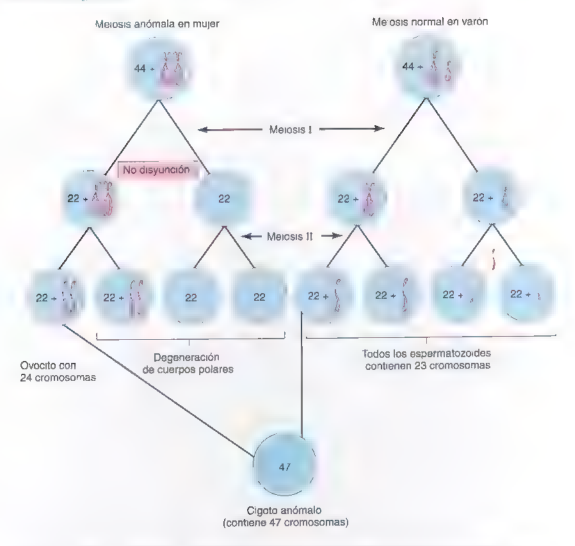


Figura 8 - 2. D agrama que muestra la no disyunción de cromosomas durante la primera división meiótica de un ovocito primario, lo que origina un ovocito anómalo con 24 cromosomas. La fecundación u terior por un espermatozo de normal produce un cigoto con 47 cromosomas (aneuploidía o desviación del número diploide humano de 46).

como las características físicas de lactantes con síndrome de Down. Con frecuencia se asemejan más a otras personas con la misma anomalía cromosómica que a sus propios hermanos o hermanas. Este aspecto característico es consecuencia de un desequilibrio genético. Los factores genéticos causan las anomalías a nivel subcelular, celular o tisular por mecanismos bioquimicos o de otra naturaleza. Los mecanismos patogénicos iniciados por el factor genético pueden ser idénticos o similares a los mecanismos causales iniciados por un agente teratogénico, como un fármaco.

Anomalías cromosómicas numéricas

Las anomalías numéricas de los cromosomas suelen ser resultado de la **no disyunción**, un error de la división celular en la cual no se separa un par de cromosomas o dos cromátidas de un cromosoma durante la mitosis o la meiosis. Como consecuencia de ello, el par de cromosomas o las cromátidas se transmiten a una célula hija, mientras que la otra célula hija no recibe ninguna (Figura 8-2). La no disyunción se puede producir durante la gametogenia mater-

na o paterna (véase Capítulo 2). Los cromosomas de las células somáticas están normalmente emparejados; los cromosomas homólogos que constituyen un par se denominan homólogos. Las mujeres humanas normales cuentan con 22 pares de autosomas y dos cromosomas X, mientras que los varones normales disponen de 22 pares de autosomas, un cromosoma X y un cromosoma Y.

Spacityscien de gener

Durante la embriogenia, uno de los dos cromosomas X presentes en las células somáticas femeninas se inactiva al azar y aparece como una masa de **cromatina sexual** (véase Capítulo 6). La inactivación de los genes de un cromosoma X en las células somáticas de embriones femeninos se produce durante la implantación. La inactivación del cromosoma X es importante desde el punto de vista clínico, ya que significa que cada célula de un portador de una enfermedad ligada a este cromosoma posee el gen mutado causante de dicha patología, ya sea el cromosoma X activo o el inactivado representa-

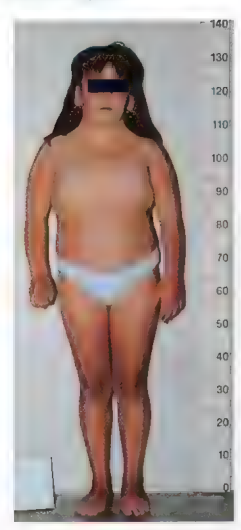


Figura 8 3 A, Rostro de una lactante con sindrome de Turner (45,X). B, Vista lateral de la cabeza y cuello de la niña en la que se observa un cue lo corto orejas prominentes y piel redundante en el dorso de cuello. Estos actantes tienen un desarrollo gonadal defectuoso (disgenesia gonadal) C, Fotografía de los pies de la lactante, en la que se puede observar el infedema característico (hinchazón e inflamación), un signo de diagnost co util D, Linfedema de los dedos de los pies, un trastorno que suele producir hipoplas a de las uñas. (Cortesia del Dr. A. E. Chudley, Professor of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

do por la cromatina sexual. La inactivación desigual del cromosoma X en gemelos monocigóticos (MC) es un motivo de discordancia en diversas anomalías congénitas. El fundamento genético de la discordancia es que un gemelo expresa preferentemente el cromosoma X paterno, mientras que el otro expresa el materno.

tacuploidia, polipidia

Las modificaciones del número cromosómico causan aneuploidías o poliploidías. La **aneuploidía** es cualquier desviación del número diploide humano de 46 cromosomas. Un *aneuploide* es un individuo que tiene un número cromosómico que no es un múltiplo exacto del número haploide de 23 (p. ej., 45 o 47). Un poliploide es un individuo con un número cromosomico múltiplo del número haploide de 23 diferente del diploide (p. ej., 69; véase Figura 8-10). La causa principal de aneuplodía es la no disyunción durante la división celular (véase Figura 8-2), que comporta una distribución desigual de un par de cromosomas homólogos a las células hijas. Una célula cuenta con dos cromosomas y la otra no posee ningún cromosoma del par. Como consecuencia de ello, las células del embnón pueden ser hipodiploides (45,X, como en el sindrome de Tumer [Figuras 8-3 a 8-5] o hiperdiploides (habitualmente 47, como en la trisomía del cromosoma 21 o síndrome de Down [Figura 8-6]). Los embnones con monosomía o ausencia de un cromosoma suelen morir. Alrededor del 99% de los embriones que carecen de un cromosoma sexual (45,X) se abortan espontáneamente (véase Figura 8-5).



l igurar 8 - 4. Síndrome de Tumer en una niña de 14 años. Obsérvense las características ciásicas del síndrome: estatura baja, cuelto alado, ausencia de madurez sexual, tórax amplio en escudo con pezones muy separados y linfedema de manos y pies. (Cortesía del Dr. F. Antoniazzi y Dr. V. Fanos, Department of Pediatrics, University of Verona, Verona, Italia.)

Sindrome de Turner

Aproximadamente el 1% de los embriones femeninos con monosomía del cromosoma X sobrevive. La incidencia del síndrome 45 X o síndrome de Turner en recién nacidas es de alrededor de 1 de cada 8.000 nacimientos vivos. La mitad de las personas afectadas tiene 45 X; la otra mitad presenta diversas anomalías de un cromosoma sexual El fenotipo del sindrome de Turner es femenino (véanse Figuras 8-3 y 8-4). Las características sexuales secundanas no se desarrollan en el 90% de las niñas afectadas y es necesario tratamiento hormonal. El fenotipo se refiere a las características morfológicas de un individuo determinadas por el genotipo y el ambiente en el que se expresa. La monosomía del cromosoma X es la anomalia citogenética observada con mayor frecuencia en humanos nacidos vivos, así como en fetos que abortan espontáneamente (véase Figura 8-5); representa alrededor del 18% de todos los abortos debidos a anomalías cromosómicas. El error en la gametogenia (no disyunción) que origina la monosomia del X (sindrome de Turner), cuando se puede detectar, se halla en el gameto paterno (espermatozoide) en aproximadamente un 75% de los casos; es decir, el cromosoma X pater no suele estar ausente. La constitución cromosómica más



Figura 8 – 5. Feto femenino (16 semanas) con síndrome de Tumer; el 99% de tos fetos con cariotipo 45,X sufre un aborto espontâneo. Obsérvense la acumulación excesiva de íquido acuoso (hidropesía) y el higroma quístico grande (linfangioma) en la región cervica posterior El higroma da lugar a la piel del cuello laxa y el cuello alado detectado después del nacimiento (Figura 8-38). (Cortesía de Dr A. E. Chudley, Professor of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

frecuente en este sindrome es 45,X, sin embargo, casi el 50% de estas personas tiene otros cariotipos.

Trisomia autosómica

Cuando existen tres cromosomas en lugar del par habitual, la anomalía se denomina trisomía. Las trisomías representan las anomalias del número cromosómico más frecuentes La causa habitual de este error numérico es la **no disyunción meiótica de los cromosomas** (véase Figura 8-2), que origina un gameto con 24 en lugar de 23 cromosomas y, posteriormente, un cigoto con 47 cromosomas. La trisomia autosómica se asocia a tres síndromes principales (Tabla 8-1)

- trisomía del cromosoma 21 o síndrome de Down (véase Figura 8-6)
- trisomía del cromosoma 18 o síndrome de Edwards (Figura 8-7)
- trisomía del cromosoma 13 o síndrome de Patau (Figura 8-8)

Los lactantes con trisomías del cromosoma 13 y del 18 presentan malformaciones y retraso mental graves y por lo general mueren en etapas iniciales de la lactancia. Más de



Improvision 6. A, Vista anterior de un feto femenino (16,5 semanas) con síndrome de Down 8. Mano de feto. Obsérvense el piegue de l'exión («simesco») palmar transverso un coly a clinodacti (a (curvamiento hacia adentro) de quinto dedo. C, Vista anterior de la cara de geme os masculmos dicigóticos discordantes para sindrome de Down (trisomía 21). El de la derecha es más pequeño e hipotónico comparado con el gemelo no afectado. El nino del lado derecho se desarrollo al partir de un cigoto que conten a un cromosoma 21 adiciona. Obsérvense las características faciales típicas del sindrome de Down en este niño. I suras palpebraies oblicuas, pi egues epicánticos y puente nasa piano. D, Niña de dos años y medio de edad con síndrome de Down. (A, Cortesia de Dr. D. K. Kaiousek, Professor, Department of Pathology, University of British Columbia, Vancouver, BC. Canada. B, Cortesía de Dr. A. E. Chudley, Professor of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba. Canadá.)

Aberración o síndrome cromosómico	Incidencia	Manifestaciones clínicas habituales	Figuras
Trisomía del cromosoma 21 o síndrome de Down*	1:800	Deficiencia mental, braquicefalia, puente nasal plano; hendidura palpebral hacia arriba; protusión de la lengua, pliegue simiesco, clinodactilia del quinto dedo; anomalías cardíacas congénitas.	8-6
Síndrome de trisomía del cromosoma 18°	1:8 000	Deficiencia mental, retraso de crecimiento, occipucio prominente; esternón corto; comunicación interventricular, micrognatia; orejas malformadas de implantación baja, dedos de manos flexionados uñas hipoplásicas, pies en mecedora.	8 -7
Síndrome de trisomía del cromosoma 13º	1.25.000	Deficiencia mental, malformaciones graves del sistema nervioso central, frente inclinada; oídos malformados, defectos del cuero cabelludo; microftalmía, labio leforino, paladar hendido o ambos, bilaterales; polidactilia, prominencia posterior de los talones.	8-8

^{*} La importancia de este trastorno en el problema global de l'ettaso nicota lo nota el techo que las personas con sindrome de flown representance de la 15% de les par entres n_aresados per detre encra nenta. La intidencia di la trasomia de crome semical en la feria dellen es mayor que al nacer; sin embargo, el 75% de los embriones se aborta espontáneamente y al menos un 20% muere.

la mitad de los embriones trisómicos sufren abortos espontáneos tempranos. La incidencia de trisomía autosómica aumenta al hacerlo la edad materna, por ejemplo, la trisomía del cromosoma 21 se produce en uno de cada 1.400 nacimientos en madres de edades comprendidas entre 20 y 24 años, pero en uno de cada 25 nacimientos en madres de 45 años o más (Tabla 8-2). Los estudios moleculares han confirmado que se producen errores de la meiosis al aumentar la edad materna. La tendencia actual al incremento de dicha edad, permite estimar que a finales de esta década los niños



Figura 8 – 7. Recién nacrda con trisomía del cromosoma 18. Obsérvese el retraso del crecimiento, puños apretados con la posición característica de los dedos (segundo y quinto superpuestos al tercero y cuarto dedos), estemón corto y pelvis estrecha. (Cortesía del Dr. A. E. Chudley, Professor of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)



Figurn 8 - 6. Recién nacida con trisomía del cromosoma 13. Obsérvese especialmente el labio leporino bilateral, orejas malformadas de implantación baja y polidactilia (dedos adicionales). También tiene un onfalocete pequeño (herniación de vísceras hacia el cordón umbilical) (Cortesía del Dr. A. E. Chudley, Professor of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

Los niños con este sindrome rara vez sobreviven más de seis meses

recien nacidos	
Edad materna (años)	Incidencia
20-24	1:1,400
25-29	1.1.100
30-34	1 700
35	1 350
37	1 225
549	7.140
43	⊎ გ5
4 5	, 50
)5 +	1.25

nacidos de mujeres mayores de 34 años representarán el 39% de los lactantes con trisomía del cromosoma 21. El mosacismo, dos o más tipos de células con números distintos de cromosomas (normales y anómalos), comporta un fenetipo menos grave y el CI del niño puede ser casi normal.

Trisomia de los cromosomas sexuales

La trisomía de los cromosomas sexuales es un trastorno común (Tabla 8-3); sin embargo, este trastorno no se sue-le detectar hasta la pubertad, puesto que no existen hallazgos físicos característicos en los lactantes o los niños (Figura 8-9). Los estudios de la cromatina sexual fueron útiles en el pasado para detectar algunos tipos de trisomía de los cromosomas sexuales debido a la presencia de dos masas de cromatina sexual en los núcleos de mujeres XXX y a que los núcleos de varones XXY contienen una masa de cromatina sexual (véase Capitulo 6). En la actualidad, el diagnostico se efectúa mejor mediante análisis cromosómico

Actrasomia y pentanomio

También se produce tetrasomía y pentasomía de los cromosomas sexuales. Los individuos con estas anomalías cuentan con cuatro o cinco cromosomas sexuales, respectivamente; se han descrito los siguientes complejos cromosómicos en mujeres: 48,XXXX y 49,XXXXX; y varones, 48,XXXY; 48,XXYY; 49,XXXYY y 49,XXXXY. Los cromoso-



Figura 8 - 9. Varón joven con síndrome de Klinefelter (trisomía del cromosoma XXY). Obsérvese la presencia de mamas; aproximadamente un 40% de varones con este síndrome presenta ginecomastia (desarrollo excesivo de las glándulas mamarias) y testículos pequeños.

mas sexuales adicionales no acentúan las características sexuales; por lo general, no obstante, cuanto mayor sea el número de cromosomas sexuales presente, mayor será la gravedad del retraso mental y la disfunción física.

Mosaicismo»

Una persona que dispone de, al menos, dos linajes celulares con dos o más genotipos diferentes (constituciones genéticas) es un **mosaico**. Pueden estar afectados los autosomas o los cromosomas sexuales. Habitualmente la gravedad de las anomalías es menor que en personas con monosomía o trisomía; por ejemplo, las características del síndrome de Turner no son tan evidentes en mujeres mosaco 45,X/46,XX como en las mujeres 45,X. El mosaicismo procede generalmente de la no disyunción durante la segmentación temprana del cigoto (véase Capítulo 2). Esta patología también puede ser consecuencia de la pérdida de un cromosoma por retraso de la anafase; los cromosomas se

Complemento cromosómico*	Sexo	Incidencia†	Características habituales
47.XXX	Pemenino	196)	Aspecto normal generalmente fertii .5% a 25% con retiaso mental leve
47 XXY	Mascumo	1 1 080	Sindrome de Klinefelter testiculos pequeños mal nización de tubulos seminiferos, aspermatogénesis, con frecuencia es alto con extremidades inferiores desproporcionadamente largas. La inteligencia es menor que er hermanos normales. Alrededor del 40% de esos varones presenta ginecomastia (véase Figura 8-9).
47.XYY	Masculino	1:1.080	Aspecto normal; con frecuencia alto; a menudo muestra conducta agresiv

Las cifras indican el número total de cromosomas, incluyendo los cromosomas sexuales que se muestran después de la coma.

Datos de Hook e B. Hamerton II. The requeste of cromosoma abrorma, has as as as an ambient ne neuborr societes. Internocis ha com societa se premienta de premienta de premienta de como societa de proprieta de proprieta de premienta de proprieta de



Figure 8 – 18. Feto triploide de segundo trimestre que ilustra la desproporción grave de la cabeza con respecto al cuerpo. La triploidía se caracteriza por un grupo completo de cromosomas adicionales. Los fetos triploides constituyen casi el 20% de los abortos espontáneos anómalos desde el punto de vista cromosómico. (Tomado de Crane JP-Ultrasound evaluation of fetal chromosome disorders. En Callen PW (ed.): Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 3.º ed. Filadelfía, WB Saunders, 1994.)

separan con normalidad, pero uno de ellos sufre un retraso en su migración y se pierde finalmente.

Intelete

El tipo más frecuente de poliploidía es la triploidía (69 cromosomas). Los fetos triploides sufren un grave retraso del crecimiento intrauterino y presentan un tronco desproporcionadamente pequeño (Figura 8-10). Son comunes otras anomalías. La triploidía puede ser consecuencia de la no separación del segundo cuerpo polar del ovocito durante la segunda división meiótica (véase Capítulo 2); con mayor frecuencia, esta situación es provocada por la fecundación de un ovocito por dos espermatozoides (dispermia) de forma casi simu tánea. La triplo día aparece en alrededor del 2% de los embriones, pero la mayoría de el os se abortan espontáneamente. Los fetos triploides representan aproximadamente un 20% de los abortos anómalos cromosómicos. Aunque se ha registrado el nacimiento de fetos trisómicos vivos, se trata de una situación excepcional. Todos estos lactantes murieron a los pocos días debido a anomalías cromosómicas múltiples y bajo peso al nacer.

hir riploidir

La duplicación del número cromosómico diploide a 92 (tetraplodía) se produce probablemente durante la primera división de segmentación. La división de este cigoto anómalo daría lugar posteriormente a un embrión con células con 92 cromosomas. Los embriones tetraploides sufren abortos en etapas muy tempranas y, con frecuencia, lo único que se recupera es un saco coriónico vacío, que se podría denominar «huevo huero».

Anomalías cromosómicas estructurales

La mayoria de las anomalías de la estructura cromosómica son consecuencia de la rotura de los cromosomas seguida de reconstitución en una combinación anómala (Figura 8-11) Distintos factores ambientales, como la radiación los fármacos, los agentes químicos y los virus pueden inducir la rotura cromosómica. El tipo de anomalía cromosómica estructural resultante depende del destino de los fragmentos Las únicas dos anomalías de la estructura cromosómica que se pueden transmitir de padre a hijo son las reorganizaciones estructurales, como las inversiones y las translocaciones.

Translocationes

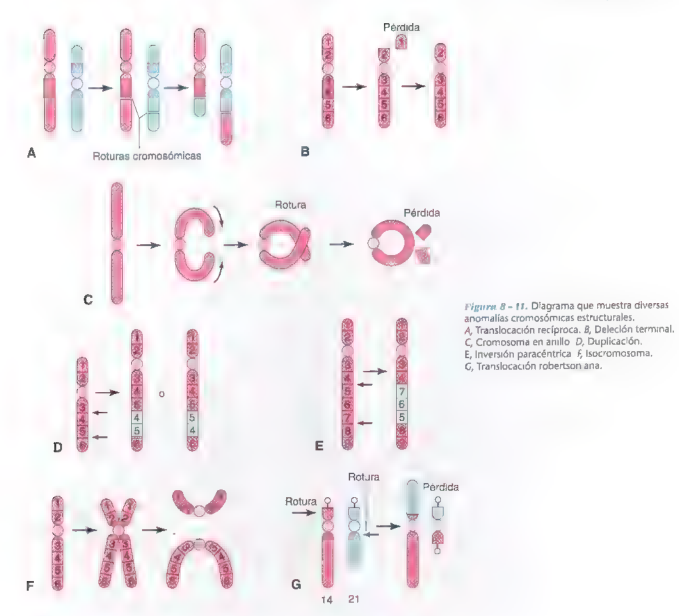
Se trata de la transferencia de un fragmento de un cromosoma a otro cromosomia no homólogo. Cuando dos cromosomas no homólogos intercambian fragmentos, se habla de una translocación recíproca (véase Figura 8-11A y G). La translocación no comporta necesariamente un desarrollo anómalo Por ejemplo, el fenotipo de las personas con una translocación entre un cromosoma 21 y un cromosoma 14 es normal (véase Figura 8-11G). Estos individuos son portadores de translocaciones equilibradas. Tienen cierta tendencia, independientemente de su edad, a producir células germinales con un cromosoma translocado anómalo. Entre un 3% y un 4% de las personas afectadas por síndrome de Down presentan trisomías por translocación, es decir, el cromosoma 21 adicional se encuentra unido a otro cromosoma

Delecion

Cuando se produce la rotura de un cromosoma se puede perder una porción del mismo (véase Figura 8-11*B*). Una deleción terminal parcial del brazo corto del cromosoma 5 produce el **síndrome del maullido de gato** (Figura 8-12) Los lactantes afectados tienen un débil llanto tipo gato, microcefalia (cabeza anormalmente pequeña), retraso mental grave y cardiopatía congénita. Un **cromosoma en anillo** es un tipo de cromosoma delecionado en el cual se han perdido ambos extremos y los extremos rotos se han unido para formar un cromosoma con forma de anillo (véase Figura 8-11*C*). Este tipo de cromosoma es poco frecuente pero se ha descrito en todos los cromosomas. Se han descrito en personas con síndrome de Turner trisomía del cromosoma 18 y otras anomalías.

Microdeleoloussy microduplicaciones:

Las técnicas de bandeo de alta resolución han permitido detectar deleciones intersticiales y terminales de tamaño muy pequeño en distintos trastornos. Una resolución aceptable del bandeo cromosómico en el análisis rutinario re-



vela 550 bandas por conjunto haploide, mientras que el bandeo cromosómico de alta resolución revela hasta 1.300 bandas por conjunto haploide. Como estas deleciones abarcan a varios genes contiguos, estos trastornos, así como aquellos con microduplicaciones, se denominan síndromes de genes contiguos (Tabla 8-4). Dos ejemplos son:

- Síndrome de Prader-Willi (SPW), un trastorno que aparece esporádicamente asociado a estatura baja, retraso mental leve, obesidad, hiperfagia (sobrealimentación) e hipogonadismo (función gonadal madecuada).
- Síndrome de Angelman (SA), caracterizado por retraso mental grave, microcefalia, braquicefalia (acortamiento de la cabeza), convulsiones y movimientos atáxicos (sacudidas) de las extremidades y el tronco.

El SPW y el SA se asocian a una deleción visible de la banda q12 del cromosoma 15. El fenotipo clínico se determ na por el origen parental del cromosoma 15 eliminado. Si la deleción procede de la madre, se produce SA; cuando es transmitida por el padre, el niño muestra el fenotipo SPW. Ello sugiere el fenómeno de **Impronta genética** por medio del cual la distinta expresión del material genético depende del sexo del padre que lo transmite.

filiogenética-molecular

Varios métodos nuevos de fusión de la citogenética clásica y la tecnología del ADN han facilitado una definición más precisa de las anomalías cromosómicas, localización u orígenes, incluyendo las translocaciones desequilibradas, cromosomas accesorios o marcadores, así como el cartografiado genético. Un nuevo enfoque de identificación cromosómica se basa en la hibridoción por fluorescencia in situ (FISH), en la cual se adhieren sondas de ADN específicas para cromosomas a regiones complementarias situadas en cromosomas determinados. Ello permite mejorar la identificación de la localización y número cromosómico en la metafase en diseminación o incluso en células en interfase. Es posible que las

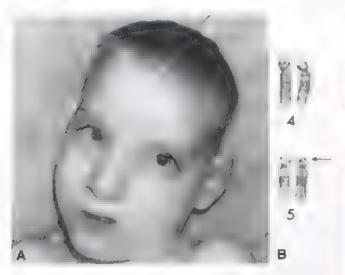


Figure 8 - 12. A, Niño con síndrome del mauil do de gato. (Tomado de Gardner EJ. Principies of Genetics, 5.º ed. Nueva York, John Wiley & Sons, Inc., 1975.) 8, Cariotipo parcial de este niño que muestra deleción terminal de extremo del brazo corto del cromosoma. 5. La flecha indica e sitio de la deleción. (Cortesía del Dr. M. Ray, Department of Human Genetics, University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

técnicas FISH con células en interfase eliminen pronto la necesidad de cultivar células para determinados análisis cromosómicos, como en el caso del diagnóstico prenatal de trisomías fetales.

Los estudios recientes que han empleado sondas FISH supteloméricas en individuos con retraso mental de etiolo-

gía desconocida, con o sin anomalías congénitas, han identificado deleciones o duplicaciones cromosómicas submicroscópicas en un 5% a un 10% de ellos. Por tanto, estas investigaciones han adquirido importancia en la evaluación rutinaria de los pacientes con retraso mental de etiología desconocida anteriormente.

Lunika alone.

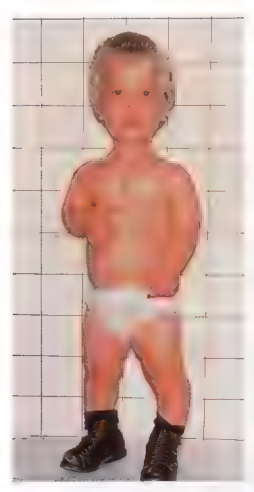
Estas anomalías pueden estar representadas como una porción duplicada de un cromosoma, dentro de un cromosoma (véase Figura 8-11*D*), unida a un cromosoma, o en forma de fragmento separado. Las duplicaciones son más comunes que las deleciones y son menos dañnas, ya que no existe pérdida de material genético. Sin embargo, en individuos que presentan duplicación cromosómica existe con frecuencia un efecto clínico asociado en el fenotipo que comporta disfunción mental o anomalías congénitas. La duplicación puede afectar a una parte de un gen, a todo un gen o a varios de ellos.

Tenting of State

Se trata de una aberración cromosómica en la que se ha nvertido un segmento de un cromosoma. Una inversión paracéntrica se limita a un único brazo del mismo (véase Figura 8-11F), mientras que una inversión pencéntrica afecta a ambos brazos e incluye al centrómero. Los portadores del segundo tipo de inversión presentan riesgo de tener descendencia con anomalías debido al entrecruzamiento des gual y la segregación incorrecta en la meiosis.

inbla 8-4, Ejemplo de sindromes de gen contiguo (sindrome por microdeleción o microduplicación)

Síndrome	Características clínicas	Hallazgos cromosómicos	Origen paterno
Prader-Wilh	Hipotonia, hipogonadismo, obesidad con hiperfagia, cara característica, talla baja, manos y pies pequeños retraso del desarrollo leve.	del 15 q12 (casí todos los casos)	Paterno
Angelman	Microcefalia, macrosomía, ataxia risa excesiva, convulsiones, retraso mental grave.	del 15 q12 (casi todos los casos)	Materno
Miller-Dieker	Lisencefalia tipo 1, cara dismórfica convulsiones, retraso del desarrollo grave anomalías cardiacas.	del 17 p13.3 (casi todos los casos)	Cualquiera de los padres
DiGeorge	Hipoplasia tímica y paratiroidea, defectos cardíacos troncoconales dismorfismo facial.	del 22 q11 (algunos casos)	Cualquiera de los padres
Ve ved olderal (Shprinizen)	Defectos de, par dar, plas nasales hipoplasicas nariz larga, defectos cardíacos troncoconales, retraso del habla, trastornos del aprendizaje y esquizofrênico	del 22 q11 casi todos los casos)	Caulquiera de los padres
Smith-Magenis	Braquicefalia, puente nasal ancho, mandíbula prominente, manos anchas cortas, retrasos del habla y mental	del 17 p11.2	Cualquiera de los padres
Williams	Talla baja, hipercalcemia, anomalías cardíacas especialmente estenosis aórtica supravalvular, cara parecida a un duende, retraso mental	del 17 q11.23 (casi todos los casos)	Cualquiera de los padres
Beckwith-Wiedemann (algunos casos)	Macrosomía, macroglosia, onfalocele, Impoglucemia, hemihipertrofia, lóbulos auriculares transversos	dup 11 p15 (algunos casos)	Paterno



Гідити В - 13. Niño afectado por acondroplasia con estatura baja, extremidades y dedos de las manos cortos, longitud normal del tronco, piernas curvadas, cabeza relativamente grande, frente prominente y puente nasal deprimido. (Cortesía del Dr. A. E. Chudley, Professor of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá)



La anomalía que da lugar a isocromosomas se produce cuando el centrómero se divide transversalmente en lugar de hacerlo longitudinalmente (véase Figura 8-11£). Un isocromosoma es un cromosoma que carece de un brazo y presenta una duplicación del otro. Este tipo de cromosomo parece constituir la anomalía estructural más frecuente del cromosoma X. Las personas que portan esta anomalía cromosómica suelen tener estatura baja y presentar otras características del síndrome de Turner, que están relacionadas con la pérdida de un brazo del cromosoma X.

Anomalías provocadas por genes mutados

Entre un 7% y un 8% de las anomalías congénitas son consecuencia de defectos genéticos (vease Figura 8-1). Una mutación suele implicar la pérdida o modificación de la función de un gen y es cualquier cambio permanente hereditario de la secuencia de ADN genómico. Dado que es poco probable que un cambio aleatorio comporte una mejora en el desarrollo, la mayoría de las mutaciones son perjudiciales y algunas, letales. La tasa de mutación puede aumentar por diversos agentes ambientales, como las dosis altas de radiación. Las anomalías que proceden de mutaciones genéticas siguen las leyes de la herencia mendeliana; por consiguiente se pueden elaborar predicciones acerca de la probabilidad de su aparición en la descendencia y en otros parientes de una persona afectada. Un ejemplo de anomalia congénita de herencia dominante, la acondroplasia (Fi gura 8-13), procede de una mutación con cambio de G por A en el nucleótido 1138 del ADNc del gen del receptor del factor de crecimiento fibroblástico 3 (FGFR3) situado en el cromosoma 4p. Otras anomalías congénitas se pueden atribuir a la herencia recesiva autosómica, como la hiperplasia suprarrenal congénita (véase Figura 8-18) y la microcefalia Los genes recesivos autosómicos solamente se manifiestan cuando son homocigóticos; como consecuencia de ello no se detecta a muchos portadores de estos genes (personas heterocigóticas)





Figura 8 - 14. Síndrome del cromosoma X frágil. A, Niño de ocho años de edad con retraso mental que muestra un aspecto relativamente normal, con cara larga y orejas prominentes. 8, Su hermana de seis años de edad también presenta este síndrome. Padece ncapacidad leve para el aprend zaje y características semejantes, con cara alargada y orejas prominentes. Obsérvese el estrabismo (ojo derecho cruzado). Aunque se trata de un trastorno ligado al cromosoma X, en ocasiones las mujeres portadoras expresan la enfermedad (Cortesia del Dr. A. E. Chudley, Professor of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá)

El síndrome del cromosoma X frágil es la causa hereditaria más frecuente de retraso mental (Figura 8-14) Se trata de uno de más de 200 trastornos ligados al cromosoma X asociados a retraso mental. La frecuencia del síndrome del cromosoma X frágil es de 1 de 1,500 nacimientos de varones y puede explicar gran parte del exceso de varones en la población con retraso mental El diagnóstico se puede confirmar mediante un análisis cromosómico que demuestre la presencia del cromosoma X fragil en x927.3, o bien por medio de estudios de ADN que muestren una expansión de nucleótidos CGG en una región específica del gen FMRI. Se ha confirmado que varios trastornos genéticos se deben a la expansión de trinucleótidos en ciertos genes. Otros ejemplos son la distrofia miotónica, la corea de Huntington, la atrofia espinobulbar (enfermedad de Kennedy), la ataxia de Friedreich y otros. Los genes recesivos ligados al cromosoma X se manificstan por lo general en varones afectados (hemicigóticos) y ocasionalmente, en mujeres portadoras (heterocigóticas), como en el síndrome del cromosoma X frágil

El **genoma humano** está formado por alrededor de 30 000 a 40.000 genes por conjunto haploide, o tres mil millones de pares de bases. Gracias al Proyecto Genoma Humano y a la colaboración internacional, se han y se seguirán identificando numerosas mutaciones causantes de patologias y de anomalías congénitas. Se secuenciará y determinará la función específica de la mayor parte de los genes. La comprensión de la causa de las anomalías congenitas requerirá un mejor conocimiento de la expresión génica durante el desarrollo inicial. La mayoría de los genes que se expresan en una célula lo hacen en una gran variedad de ellas y están implicados en funciones metabólicas celulares básicas, como la síntesis de ácidos nucleicos y proteínas, biogénesis del citoesqueleto y orgánulos, transporte de nutrientes y mecanismos. Estos genes se denominan genes «de mantenimiento de la casa» Los genes especializados se expresan en momentos especificos en células concretas y definen los cientos de distintos tipos celulares que constituyen el organismo humano. Un aspecto esencial de la biología del desarrollo es la regulación de la expresión génica, que con frecuencia se

lleva a cabo por medio de factores de transcripción que se unen a elementos reguladores o promotores de genes específicos.

La impronta genética es un proceso epigenético por medio del cual las líneas germinales masculina y femenina confieren una marca específica para el sexo en una subregión cromosómica, de modo que solamente estáactivo el alelo paterno o materno de un gen en la descendencia. En otras palabras el sexo del padre que transmite influye en la expresión o ausencia de expresión de ciertos genes en la descendencia (véase Tabla 8-4). Éste es el origen del sindrome de Prader-Willi (SPW) y del sindrome de Angelman (SA), en los cuales el fenotipo depende de si el padre (SPW) o la madre (SA) han transmitido la microdeleción. En un número notable de casos de SPW y SA, asi como en otros trastornos genéticos, la patología es consecuencia de un fenómeno denominado disomía uniparental. En el SPW y el SA, ambos cromosomas 15s proceden de un único progenitor. El SPW se produce cuando ambos cromosomas 15s derivan de la madre, mientras que el SA se origina en el caso de que provengan del padre. Se cree que el mecanismo subvacente comienza con un concepto trisómico, seguido de la pérdida del cromosoma adicional en una división celular poscigótica temprana. Se produce así una célula «rescatada» en la que ambos cromosomas derivan de un mismo progenitor. La disomía uniparental ha afectado a diversos pares de cromosomas Algunos están asociados a respuestas clínicas desfavorables que implican a los pares 6 (diabetes mellitus neonatal transito ria), 7 (síndrome de Russel-Silber) y 15 (síndromes de Prader Willi y Angelman), mientras que otros (1 y 22) no están relacionados con ningún efecto fenotípico anómalo,

Los genes homeocaja (homeobox) son un grupo de genes presentes en todos los vertebrados, Presentan secuencias y un orden muy conservados, Participan en el desarrollo embrionario inicial y especifican la identidad y organización espacial de los segmentos corporales. Los productos proteicos de estos genes se unen al ADN y forman factores de transcripción que regulan la expresión génica. La Tabla 8-5 describe trastornos asociados a algunas mutaciones homeocaja. Se puede consultar en línea

Nombre	Características clínicas	Gen
Sindrome de Waardenburg Tipo I	Mechón de pelo blanco, desplazamiento lateral del canto interno de los ojos sordera coclear, heterocromía, tendencia a hendidura facial herencia autosómica dominante	Gen HuP2 en humanos homólogo del gen Pax3 murino
Simpolidactilia (sindactilia tipo II)	Membranas y duplicación de dedos, metacarpos supernumerarios, herencia autosómica dominante	Mutación HOX D 13
Holoprosencefalia (una forma)	Separación incompleta de los ventrículos cerebrales laterales, anottalmía o ciclopía hipoplasia o hendiduras faciales de la línea media, incisivos centrales maxilares unicos, hipotelorismo, herencia autosómica dominante con expresión muy variable	Gen de mutación HPE 3 (erizo sónico), homólogo del gen de polaridad de segmentos de <i>Drosophila</i>
Esquicencefahα (tipo II)	Hendidura de grosor total dentro de los ventriculos cerebrales que con frecuencia origina convulsiones, espasticidad y retraso mental.	Mutación de línea germinal del gen de homeocaja EMX2, homólogo del EMX2 del raton

un listado completo de los trastornos genéticos (Online Mendelian Inhentance in Man, $\text{OMIM}^{\text{TM}})$

Rutas de señalización del desarrollo

La embriogenia normal está regulada por diversas cascadas complejas de señalización. Las mutaciones o alteraciones de cualquiera de ellas pueden causar anomalías congénitas. Muchas rutas de señalización son autónomas para la célula y solamente alteran la diferenciación de una célula determinada, como se observa en las proteínas producidas por los grupos génicos HOX A y HOX D (en los que las mutaciones producen diversas anomalías de las extremidades). Otros factores de transcripción actúan al influir en el patrón de expresión génica de células adyacentes. Estos controles de señal de rango corto pueden funcionar como interruptores sencillos (señales paracrinas), otros, denominados morfógenos, desencadenan numerosas respuestas en función de su nivel de expresión con otras células.

Una ruta de señalización del desarrollo de este tipo comienza a partir de la proteína secretada denominada erizo sónico (sonic hedgehog, Shh) que desencadena una secuencia de sucesos en las células diana, lo que produce la activación y represión de dichas células por factores de transcripción de la familia Gli. Las perturbaciones de la regulación de la ruta erizo sónico-Patched-Gli (Shh-Ptch-Gli) origina diversas patologías humanas, como cáncer y

anomalías congénitas

Shh se expresa en la notocorda, la placa del suelo del tubo neural, el encéfalo y otras regiones, como la zona de actividad polarizante de las extremidades en desarrollo, y el intestino. Las mutaciones esporádicas y hereditarias del gen humano Shh dan lugar a holoprosencefalia, un defecto de la linea media de gravedad variable que implica una septación anómala del SNC, hendidura facial, incisivo central único, hipotelorismo u ojo ciclópeo único. La proteína Shh se debe procesar a una forma activa, y es modificada mediante la adición de una molécula de colesterol Los defectos en la biosíntesis del colesterol como en el trastorno recesivo autosómico denominado sindrome de Smith Lemh-Opitz, comparten numerosas características, especialmente anomalías cerebrales y de las extremidades, que se asemejan a las enfermedades de la ruta Shh. Esto sugiere que la señalización Shh podría desempeñar una función clave en diversos trastornos genéticos.

Los tres genes Gli identificados como factores de transcripción se localizan en la ruta Shh-Ptch-Gli. Las mutaciones del gen Gli3 se han implicado en diversos trastornos hereditarios, como el síndrome de cefalopolisindactilia de Greig (deleciones o mutaciones puntuales); el síndrome de Pallister-Hall con hamartomas hipotalámicos, polidactilia central o postaxial, entre otras anomalías de la cara, encéfalo y extremidades (mutaciones sin sentido, por error de lectura y por cambio de pauta de lectura); polidactilia postaxial familiar simple tipo A y B, así como polidactilia preaxial tipo IV (mutaciones sin sentido, por error de lectura y por cambio de pauta de lectura).

Se puede consultar un listado completo y actualizado de todos los trastornos genéticos humanos y locus génicos en Internet: Online Mendelian Inheritance in Man, OMIMTM. McKusick-Nathans Institute for Genetic Medicine, Johns Hopkins University, Baltimore, MD, EE.UU., y National Center for Biotechnology Information, National Library of Medicine, Bethesda, MD, EE.UU., 2000. World Wide Web URL http://www.ncbi.nlm.nih.gov/omim/

Anomalias provocadas por factores ambientales

A pesar de que el embrión humano está bien protegido en el útero los agentes ambientales, teratógenos, pueden causar alteraciones del desarrollo tras la exposición de la madre a ellos (Tabla 8-6). Un teratógeno es cualquier agente capaz de producir una anomalía congénita o de incrementar la incidencia de una anomalía en la población. Los factores ambientales, como la infección y los fármacos pueden simular trastornos genéticos, por ejemplo en el caso de dos o más niños afectados de padres normales El principio importante es que «no todo lo que es familiar es genético». Los órganos y partes de un embrión son más sensibles frente a agentes teratogénicos durante los períodos

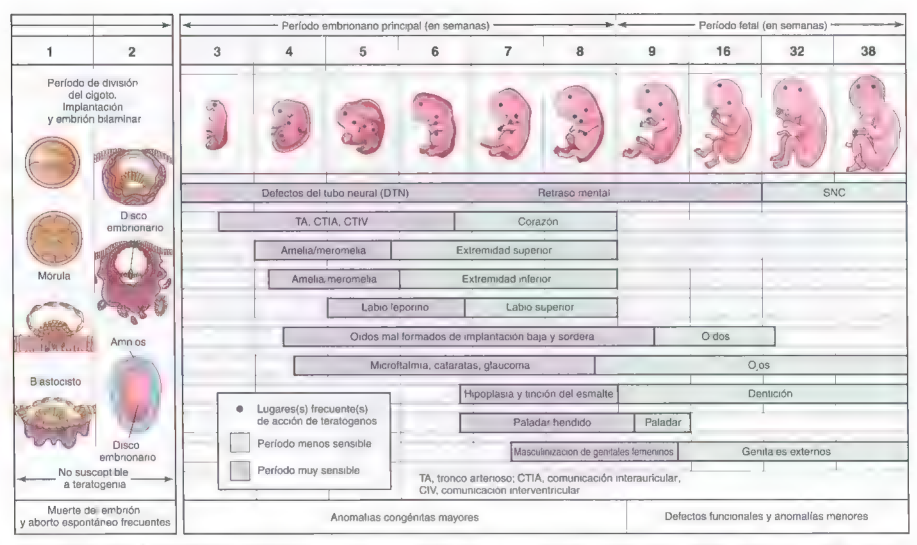
de diferenciación rápida (Figura 8-15).

Los factores ambientales originan entre un 7% y un 10% de las anomalías congénitas (véase Figura 8-1). Dado que la diferenciación bioquímica es anterior a la morfológica, el período durante el cual las estructuras son sensibles a la interferencia de teratógenos suele preceder a la fase de su desarrollo visible en unos días. Los teratógenos no parecen causar anomalias hasta que ha comenzado la diferenciación celular; sin embargo, sus acciones en etapas precoces pueden causar la muerte del embrión, por ejemplo, durante las primeras dos semanas del desarrollo. Los mecanismos precisos por medio de los cuales los fármacos, agentes químicos y otros factores ambientales alteran el desarrollo embrionario e inducen anomalías son aún poco claros. Incluso los mecanismos de acción de talidomida son un «misterio» y se han propuesto más de 20 hipótesis para explicar cómo este agente hipnótico altera el desarrollo embrionario

Numerosos estudios han mostrado que ciertas influencias hereditarias y ambientales pueden afectar de forma desfavorable el desarrollo embrionario al alterar procesos tan fundamentales como el compartimiento intracelular, la superficie celular, la matriz extracelular y el ambiente fetal. Se ha sugerido que la respuesta celular inicial puede adquirir más de una forma (genética, molecular, bioquímica, biofísica), produciendo distintas secuencias de cambios celulares (muerte celular, induccióninteracción celular defectuosa, reducción de la biosintesis de sustratos, disfunción de los movimientos morfogenéticos y alteración mecánica). Por último, estos distintos tipos de lesión patológica pueden dar lugar al defecto final (muerte intrauterina, anomalías del desarrollo, retraso del crecimiento fetal o alteraciones funcionales) a través de una ruta común

Los rápidos adelantos constatados en el campo de la biología molecular están aportando más información acerca del control genético de la diferenciación así como la cascada de acontecimientos implicados en la expresión de genes homeocaja y la formación de patrón. Parece sensato suponer que la interrupción de la actividad génica en cualquier etapa crítica podría comportar un defecto del desarrollo. Esta opinión se sustenta en estudios experimentales recientes, que han mostrado que la exposición de embriones murinos y anfibios al teratógeno ácido retinoico alteraba el domínio de la expresión génica e interrumpía la morfogenia normal. Los investigadores están prestando ahora una mayor atención a los mecanismos moleculares de desarrollo anómalo con el fin de comprender mejor la patogenía de las anomalias congénitas.

	illue se sabe causial defectos de nacimiento en humanos	
Agentes	Anomalías congénitas más comunes	
Fármacos o drogas		
Ácido valproico	Anomalias craneofaciales, DTN; con frecuencia hidrocefalia: anomalías cardiacas y esqueléticas.	
Alcohol	Sindrome de alcoholismo fetal (SAF): crecimiento retrasado (CIR); retraso mental, microcefalia; anomalías oculares; anomalías articulares; hendiduras palpebrales cortas.	
Aminopterina	CIR; defectos esqueléticos; malformaciones del sistema nervioso central (SNC) especialmente meroanencefalia (ausencia de la mayor parte del cerebro).	
Androgenos y dosis altas de progestágenos	Grados variables de masculinización de fetos femeninos, genitales externos ambiguos que producen fusión labial e hipertrofia del clítoris	
Busulfan	Disminución de crecimiento, anomalias esqueléticas; opacidades corneales, paladar liendido hipoplasia de diversos órganos.	
Carbonato de litio	Diversas anomalias que suelen afectar al corazón y vasos grandes.	
Cocama	CIR, prematuridad, microcefalia; infarto cerebral, anomalías urogenitales; alteraciones neuroconductuales	
Dietilestilbestrol	Anomalías del utero y vagina, erosiones y repliegues cervicales.	
Fenitoína	Sindrome fetal por hidantoina (SFH). CIR, microcefalia retraso mental: sutura frontal con reborde: pliegues epicanticos internos ptosis palpebral puente nasal ancho deprimido, hipoplasia falángica	
Isotretino.na (ácido 13-cis-retinoico)	Anomalías craneofaciales, defectos del tubo neural (DTN) como espina bifida quistica, defectos cardiovasculares; paladar hendido aplasia tímica.	
Metotrexato	Malformaciones multiples, en especial de esqueleto, que incluyen cara, cráneo, extremidades y columna vertebral	
Talidomida	Desarrollo anómalo de extremidades como meromelia (ausencia parcial) y amelia (ausencia total), anomalias faciales anomalías sistémicas, como anomalías cardíacas y renales	
Tetraciclina	Tinción dental hipoplasia del esmalte.	
Trimetadiona	Retraso del desarrollo, cejas en V· rejas de implantación baja labio leporino o paladar hendido	
Warfarina	Hipoplasia nasal, epifisis punteadas, falanges hipoplasicas; anomalías oculares; retraso menta	
Compuestos químicos Bifenilos policiorados (BPC) Metilmercurio	CIR, cambio de coloración de la piel Atrofia cerebral espasticidad convulsiones, retraso mental	
Infecciones		
Citomegalovirus	Microcefalia, coriorretinitis, pérdida nurosensorial, retraso del desarrollo psicomotor y mental· hepatosplenomegalia, hidrocefalia, parálisis cerebral; calcificacion cerebral (periventricular)	
Parvovirus humano B19	Anomalías oculares alteraciones degenerativas de tejidos fetales.	
Toxoplasma gondu	Microcefalia retraso mental microftalmía, hidrocefalia conorretinitis; calcificaciones cerebrales, pérdidas de audición; alteraciones neurológicas	
Ireponema pallıdum	Hidrocefalia, sordera congenita, retraso mental; dientes y huesos anómalos.	
Virus de la encefalitis equina venezolana	Microcefalia; microftalmía; agenesia cerebral; necrosis del SNC; hidrocefalia.	
Virus herpes simple	Vesiculas y cicatrices en piel, cortorretinitis, hepatomegalia, trombopenia, petequias anemia hemolítica; hidrancefalia	
Virus de la inmunodeficiencia humana (HIV)	Falta de crecimiento, microcefalia; frente prominente cuadrada puente nasal aplanado hipertelorismo; filtrum triangular y labios abiertos.	
Virus de la rubéola	CIR; retraso del crecimiento posnatal· anomalias cardacas y de vasos grandes, microcefalia· sordera neurosensorial, cataratas; microftalmos, glaucoma, retinopatía pigmentada, retraso mental; hemorragia del recién nacido, hepatosplenomegalia, osteopatía anomalías de la dentición	
Virus de la varicela	catrices cutáneas (distribución dermatomo) [,] anomalías neurologicas (paresia extremidades, hidrocefalia convulsiones, etc.); cataratas, microftalmía; síndrome de orner, atrofia óptica; nistagmo [,] coriorretinitis [,] microcefalia; retraso mental; anomalías esquicas (hipoplasia de extremidades, dedos de manos y de pies, etc.), anomalias urogenitales.	
Dosis altas de radiación ionizante	Microcefalia, retraso mental anomalías esqueléticas, retraso del crecimiento cataratas.	



Inguiri B 15 Esquema de los periodos críticos en el desarrolto prenatal del humano. Durante las dos primeras semanas del desarrolto el embrión no sue el ser susceptible al teratógenos, un teratógeno dana todas o la mayor parte de las celulas, y causa la muerte del embrión lo afecta solamente a unas cuantas celulas y permite que el concepto se recupere y el embrion se desarrol el sin anomal as congenitas. El color mai va indica los periodos muy sensibles en los que se pueden producir defectos mayores (p. ej , amelia, ausencia de extremidades). El color verde corresponde a las etapas menos sensibles frente a teratógenos en las que se pueden inducir defectos menores (como pulgares hipoplasicos).

(h) la 8-7. Incidencia de malformaciones mayores en órganos humanos al nacer*

Órgano		Incidencia
Cerebro		10:1.000
Corazon		8 1 000
Riñones		4 1 000
Extremidades		21.00
Todos los demás		6 1 000
	Total	30.1.000

Datos tomados de Connor JM Ferguson-Smith MA. Essental Medical Genetics, 2.5 ed. Oxford, elackwe I Scientific Publications, 1987

Principios básicos en teratogenia

Cuando se considera la posible teratogenicidad de un agente como un fármaço o un compuesto químico, se deben tener en cuenta tres principios importantes

- periodos críticos del desarrollo
- posología del fármaco o compuesto químico
- genotipo (constitución genética) del embrión

Periodos críticos del desarrollo humano

La etapa de desarrollo de un embrión cuando está presente un agente teratogénico, como un fármaco o un virus, determina su susceptibilidad frente al mismo (véase Figura 8-15). El período más importante del desarrollo es aquel en el que se encuentran al máximo la división celular, diferenciación celular y morfogenia. La Tabla 8-7 indica las frecuencias relativas de las anomalías de ciertos órganos.

El período más crítico del desarrollo encefálico abarca entre la 3 y las 16 semanas, pero se puede ver alterado posteriormente ya que el encéfalo se diferencia y crece rápidamente tras el nacimiento y continúa haciéndolo como mínimo a lo largo de los dos primeros años de vida. Los teratógenos (como el alcohol) pueden producir retraso mental durante los períodos embrionario y fetal. El desarrollo de la dentición continúa mucho después del nacimiento (véase Capítulo 20); por consiguiente, el desarrollo de la dentición permanente puede resultar afectado por las tetraciclinas desde las 18 semanas (prenatal) hasta los 16 años. El período crítico de desarrollo del sistema esquelético es prolongado y continúa durante la infancia; en consecuencia, el crecimiento de los tejidos esqueléticos constituye un buen indicador del crecimiento general.

Las alteraciones ambientales durante las dos primeras semanas después de la fecundación pueden interferir en la segmentación del cigoto y la implantación del blastocisto o producir la muerte precoz y el aborto espontáneo del embrión; sin embargo, no se sabe que causen anomalias en embriones humanos (véase Figura 8-15). Los teratogenos que actúan durante las primeras dos semanas pueden matar al embrión, pero sus efectos alteradores se pueden compensar por las potentes propiedades reguladoras del embrión temprano. La mayor parte del desarrollo durante las dos primeras semanas se centra en la formación de estructuras extraembrionarias, como el amnios, el saco vitelino y el saco coriónico (véase Capítulo 3).

El desarrollo del embrion se altera con mayor facilidad durante la formación de los órganos y tendos (Figuras 8-15 y 8-16). A lo largo del **período organogenético**, los teratógenos inducen anomalias congénitas importantes. Es probable que los defectos fisiológicos, anomalías morfológicas secundarias del oído externo, por ejemplo, y las alteraciones funcionales como el retraso mental, sean debidas a la perturbación del desarrollo durante el período fetal. Se sabe que algunos microorganismos, como *Toxoplasma gondii*, causan anomalías congénitas graves, especialmente en el encéfalo y los ojos, cuando infectan al feto (véanse Figuras 8-24 y 8-25, Tabla 8-6). Los microorganismos suelen matar al embrión cuando están presentes durante el período embrionano.

Cada parte, tendo y órgano de un embrión tiene un periodo crítico durante el cual se puede alterar su desarrollo (véase Figura 8-15). El tipo de anomalías congénitas producidas depende de qué partes, tejidos y órganos sean más susceptibles en el momento en que el teratógeno está actuando

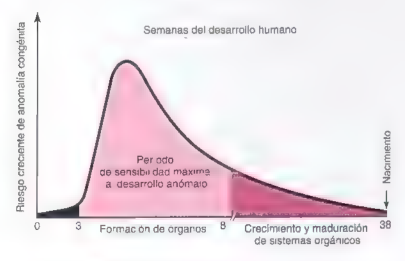


Figura 6 - 16. Esquema del riesgo creciente de anoma las congénitas durante la organogénesis.

- Se puede producir muerte del embrión
- Se puede producir malformación del embrión (p. ej., anomalía cardiaca)
- Puede aparecer alteración funcional del feto (p. ej., retraso mental)

Los siguientes ejemplos ilustran qué agentes teratogénicos pueden afectar a distintos sistemas organicos en desarrollo al mismo tiempo:

- los niveles altos de radiación producen anomalías del sistema nervioso central (encéfalo y médula espinal) y
- el virus de la rubéola causa defectos oculares (glaucoma y cataratas), sordera y anomalías cardíacas
- la talidomida induce defectos de las extremidades y otras anomalías. En etapas tempranas del desarrollo de las extremidades origina defectos graves como meromeha o ausencia de parte de las extremidades superiores o inferiores (véase Figura 8-22). Posteriormente en el período sensible la talidomida produce defectos de las extremidades de leves a moderados, como hipoplasía del radio y cúbito. No existen indicios clínicos que sugieran que la talidomida daña al embrión cuando se administra después de este período crítico del desarrollo.

Los calendarios embrionarios, como el de la Figura 8-15, resultan de utilidad cuando se analiza el motivo de una anomalía congénita humana no obstante es erróneo asumir que las anomalías siempre sean consecuencia de un único suceso producido durante el periodo critico, o que sea posible determinar el día en que originó la anomalía a partir de estas tablas. Lo único que se puede afirmar es que el teratógeno tendría que haber interrumpido el desarrollo antes del final del período crítico para un tejido, parte u órgano implicado. Por ejemplo, el período crítico de desarrollo de las extremidades comprende entre 24 y 36 días después de la fecundación.

Posologia del fármaco o compuesto quimico

La investigación en animales ha mostrado que existe una relación dosis-respuesta asociada a los teratogenos; sin embargo, la dosis utilizada en animales para producir anomalias es, con frecuencia, mucho mayor que las exposiciones en humanos. Por consiguiente, los estudios animales no se pueden aplicar directamente a los embarazos humanos. Para que un fármaco se pueda considerar un agente teratogénico es preciso observar una relación dosis-respuesta; por ejemplo, a mayor exposición durante el embarazo, mayor gravedad del efecto fenotípico.

Genotipo del embrión

Existen numerosos ejemplos en animales de experimentación y varios casos sospechosos en humanos que muestran la existencia de diferencias genéticas en la respuesta frente a un teratógeno La difenilhidantolita, por ejemplo, es un teratógeno humano bien conocido (véase Tabla 8-6). Entre un 5% y un 10% de los embriones expuestos a esta medicación anticonvulsiva desarrollan el síndrome de la hidantoina fetal (véase Figura 8-19). No obstante, aproximadamente una tercera parte de los embriones expuestos sólo presenta algunas anomalias congénitas, y más de la mitad no resulta afectado. Por tanto, parece que el genotipo del embrión determina si un agente teratogénico afectará a su desarrollo.

Teratógenos conocidos en humanos

El conocimiento que ciertos agentes pueden alterar el desarrollo prenatal humano ofrece la oportunidad de evitar algunas anomalias congenitas por ejemplo, si las mujeres son conscientes de los efectos daninos de sustancias como el alcohol, compuestos químicos ambientales (como bifenilos policlorados [PCB]) y algunos virus, la mayoria de ellas no expondrá a sus embriones a tales agentes teratogénicos. El objetivo general del análisis de la teratogenicidad de los farmacos, sustancias quimicas, aditivos alimentarios y pesticidas es identificar agentes que podrían contar con esa capacidad durante el desarrollo humano y poner en guardia a los médicos y embarazadas acerca del posible peligro para el embrión/feto.

Prucha de teratogonicidad 🖛

Con el fin de demostrar que un agente es teratógeno, se debe mostrar que la frecuencia de anomalías ha aumentado por encima de la tasa espontánea en embarazos en los que la madre está expuesta a tal agente (enfoque prospectivo), o que los lactantes con malformaciones tienen antecedentes de exposición materna al agente con mayor frecuencia que los niños normales (enfoque retrospectivo). Resulta complicado obtener ambos tipos de datos sin ringún sesgo Los casos clínicos no son convincentes, a no ser que el agente y el tipo de anomalía sean tan infrecuentes que se pueda pensar que su asociación en varios casos no sea una coincidencia (p. ej., talidomida).

imilisis farmacológico en animale

A pesar de que el análisis farmacológico en animales preñados es importante, los resultados cuentan con un valor pronóstico limitado respecto a los efectos farmacológicos en embriones humanos. Los experimentos en animales pueden unicamente sugerir la posible aparición de efectos similares en humanos. Si un fármaco o compuesto químico tiene efectos teratogénicos en dos o más especies, se debe considerar que e, riesgo en humanos es elevado; sin embargo, también se debe tener en cuenta la dosificación del fármaco

Los fármacos como teratogenos

La teratogenicidad de los fármacos varia considerablemente. Algunos teratógenos causan una alteración grave del desarrollo cuando se administran durante el período organogenético (p. ej., talidomida y el desarrollo de las extremidades). Otros agentes producen retraso mental y del crecimiento y otras anomalías cuando se utilizan excesivamente durante el desarrollo (como el alcohol)

La utilización de fármacos con y sin receta médica durante el embarazo es sorprendentemente elevada. Entre el 40% y el 90% de las embarazadas consumen como mínimo un tármaco durante la gestación. Diversos estudios han indicado que algunas embarazadas toman un promedio de cuatro fármacos, excluyendo complementos alimenticios, y casi la mitad de ellas lo hace a lo largo del primer trimestre. El consumo de fármacos también tiende a ser más alto durante el período crítico de desarrollo en personas que fuman y beben en exceso A pesar de ello, menos del 2% de las anomalías congénitas se deben a fármacos y agentes químicos. Solamente un número reducido de fármacos se han visto implicados como agentes teratogénicos en humanos (véase Tabla 8-6)

Mientras que solamente un 7% a un 10% de las anomahas son consecuencia de teratógenos reconocibles (véase Figura 8-1), se siguen identificando nuevos agentes. Lo mejor para la mujer es evitar todo tipo de medicación durante el primer trimestre, a no ser que exista un motivo médico de peso para su uso, y en ese caso únicamente cuando se sepa que es razonablemente seguro en embriones humanos. El motivo de esta precaución es que, a pesar de que los estudios controlados adecuadamente sobre ciertos fármacos (como la manhuana) no han podido demostrar un riesgo teratogénico en embriones humanos esos agentes dañan al embrión (disminución del peso al nacer).

Tabaquismo. El tabaguismo materno durante el embarazo constituue una causa conocida de crecimiento intrauterino retrasado (CIR). A pesar de los avisos acerca de los efectos dañinos de este habito en el embrión/feto, más del 25% de las mujeres continúa fumando durante el embarazo. En aquellas que fuman en exceso (20 o más cigarrillos al día), la frecuencia de partos prematuros es el doble de la correspondiente a madres no fumadoras y sus hijos pesan menos de lo normal (véase Figura 6-12). El peso bajo al nacer (menor de 2 000 g) representa el predictor principal de mortalidad en lactantes. En un estudio de casos y controles, se observó un incremento moderado de la incidencia de lactantes con anomalías cardíacas conotroncales y de deficiencias de las extremidades asociadas al tabaquismo materno y paterno. Además, existen algunos indicios que apuntan que el tabaquismo materno puede originar anomalías del aparato urinario, problemas conductuales y reducción del crecimiento físico. La nicotina estenosa los vasos sanguineos uterinos, produciendo una disminución del flujo sanguíneo uterino, lo que disminuye el suministro de oxígeno y nutrientes al embrión/feto por parte de la sangre materna en el espacio intervelloso de la placenta. La deficiencia resultante afecta al crecimiento celular y podría tener un efecto desfavorable sobre el desarrollo mental. En la sangre materna y fetal aparecen concentraciones elevadas de carboxihemoglobina, producidas por el tabaquismo, que podrían alterar la capacidad de transporte de oxígeno de la sangre. Como consecuencia de ello se puede originar hipoxia fetal (concentraciones de oxigeno bajas) crónica y afectar al crecimiento y desarrollo fetales



Figura 8 - 17. Lactante con síndrome de alcoholismo fetal. Obsérvese el labio superior deigado, fisuras parpebrales cortas, puente nasal plano, la nariz corta y el filtrum alargado y malformado (surco vertical en la parte media del labio superior). (Cortesía del Dr. A. E. Chudley, Professor of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá)

Cafeina. La cafeina es la droga más popular en EE UU por su presencia en diversas bebidas de consumo ampho (p. ej., café, té y refrescos de cola), productos de chocolate y algunos fármacos. No se ha demostrado que la cafeina sea un teratógeno humano, sin embargo, tampoco se puede garantizar que el consumo materno excesivo sea seguro para el embrión.

Alcohol. El alcoholismo es un problema de consumo abusivo que afecta al 1%-2% de las mujeres en edad de procrear. Los niveles moderado y alto de ingesta de alcohol durante las fases iniciales del embarazo pueden producir alteraciones del crecimiento y morfogénesis del feto; a mayor consumo, mayor gravedad de los signos. Los lactantes hijos de madres alcohólicas crónicas muestran un patrón específico de defectos, como deficiencia de crecimiento pre y posnatal, retraso mental y otras anomalias (Figura 8-17; véase Tabla 8-6) En la mayoría de estos lactantes también se observa microcefalia, fisuras palpebrales cortas, phegues epicánticos, hipoplasia maxilar, nariz corta, labio superior delgado, pliegues palmares anómalos anomalías de las articulaciones y cardiopatias congénitas. Este conjunto de anomalias, conocido como síndrome del alcoholismo fetal (SAF), se detecta en 1 a 2 lactantes/1.000 nacimientos vivos. La incidencia de SAF está relacionada con la población estudiada. Con frecuencia es necesaria experiencia clínica para realizar un diagnóstico preciso de este trastorno, ya que las anomalías físicas de los niños afectados no son específicas. No obstante, el patrón clínico global es único, aunque puede variar de sutil a grave.

En la actualidad se cree que el consumo abusivo de alcohol por parte de la madre constituye la causa más común de retraso mental Incluso el consumo moderado de alcohol (30 a 60 ml al día) puede producir efectos de alcoholismo fetal (EAF),



Figura 8 - 18. Genitales externos maculinizados de una lactante 46,XX. Obsérvese el aumento de tamaño del clítoris y los labios mayores fusionados. La viril zación se debió a la producción excesiva de andrógenos por las glándulas suprarrenales durante el período fetal (hiperplasia suprarrenal congénita). (Cortesía del Dr. Heather Dean, Department of Pediatrics and Chiíd Health, University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá)

dificultades de aprendizaje y de comportamiento en los niños, especialmente cuando el alcoholismo se asocia a malnutrición. Es muy probable que las borracheras (consumo importante de alcohol durante 1 a 3 días) durante el embarazo produzcan EAF El período susceptible de desarrollo encefálico comprende la mayor parte de la gestación, por lo que es recomendable abstenerse totalmente de consumir alcohol durante la misma

Andrógenos y progestágenos. Los términos «progestágenos» y «progestinas» se emplean para referirse a sustancias, naturales o sintéticas, que inducen algunas o todas las modificaciones biológicas producidas por la progesterona una hormona secretada por el cuerpo lúteo que promueve y mantiene el endometrio en gestación (véase Capítulo 7) Algunas de estas sustancias tienen propiedades androgénicas (masculinizantes) que pueden afectar a un feto femenino, comportando la masculinización de los genitales externos (Figura 8-18). La incidencia de anomalías varía en función de la hormona y de su posología. Se deberían evitar las preparaciones de etisterona y noretisterona. Desde el punto de vista práctico, el riesgo teratogénico de dichas hormonas es bajo. La exposición a progestinas durante el período crítico de desarrollo también se asocia a un aumento de la prevalencia de anomalías cardiovasculares, mientras que la exposición de fetos masculinos durante dicho período puede duplicar la incidencia de hipospadias (véase Capítulo 13). Obviamente, la administración de testosterona también ejerce efectos masculinizantes en los fetos femeninos.

Un gran número de mujeres emplea hormonas anticonceptivas («píldoras de control de la natalidad»). Se sospecha que los anticonceptivos orales con progestagenos y
estrógenos tomados en etapas tempranas de un embarazo
no reconocido son agentes teratogenicos, pero los resultados de diversos estudios epidemiológicos han sido contradictorios. Los lactantes de 13 de 19 madres que habian recibido pildoras anticonceptivas con progesterona-estrógenos a lo
largo del período crítico de desarrollo exhíbían el síndrome
VACTERL. Este acrónimo significa anomalias vertebrales
anales, cardíacas, traqueales, esofágicas, renales y de las
extremidades (del inglés, limb) Como precaución, se debería interrumpir la utilización de anticonceptivos orales en
cuanto se haya detectado el embarazo debido a sus posibles
efectos teratogénicos

El dietilestilbestrol (DES) es un teratogeno humano. Se han detectado anomalías congénitas tanto macroscópicas como microscópicas del útero y la vagina en mujeres expuestas a este agente en el útero. Se observaron tres tipos de lesión: adenosis vaginal, erosiones vaginales y pliegues vaginales transversos. Varias mujeres de edades comprendidas entre los 16 y los 22 años han desarrollado adenocarcinoma vaginal después de la exposición a este estrógeno sintético en el útero. No obstante, la probabilidad de aparición de neoplasias malignas en esta etapa temprana en mujeres con exposición uterina a DES parece ser baja. Se estima que el riesgo de cáncer asociado a dicha exposición es inferior a 1 por 1,000. Los varones que sufrieron exposición a DES en el útero tras el tratamiento materno anterior a la semana 11 de gestación presentaron una incidencia mayor de anomalías del aparato genital, como quistes del epididimo y testiculos hipoplásicos. Sin embargo, la fertilidad de los varones expuestos a DES en el útero no parece afectada.

Antibióticos. Las tetraciclinas atraviesan la membrana placentaria y se depositan en los huesos y dientes del

embrión en lugares de calcificación activa. Una dosis de **tetraciclina** de tan sólo 1 g al día durante el tercer trimestre puede producir tinción amarillenta de la dentición primaria o secundaria. El tratamiento con tetraciclina a lo largo del tercer y cuarto meses del embarazo también puede originar anomalías dentales (como hipoplasia del esmalte), decoloración amarillenta a amarronada de los dientes y disminución del crecimiento de los huesos largos. La calcificación de la dentición secundaria (permanente) comienza en el nacimiento y finaliza hacia los 7 u 8 años de edad, con excepción de los terceros molares; por tanto, el tratamiento prolongado con tetraciclinas durante la infancia puede afectar a la dentición permanente

Se ha descrito sordera en lactantes de madres tratadas con dosis elevadas de estreptomicina y dihidroestreptomicina como agentes antituberculosos. Se han referido más de 30 casos de deficiencias auditivas y lesiones del octavo par craneal en lactantes expuestos a derivados de la estreptomicina en el útero. La peniculina se ha empleado mucho durante el embarazo y parece ser inocua en embriones y fetos humanos

Anticoagulantes. Con excepción de la heparina, todos los anticoagulantes cruzan la membrana placentaria y pueden producir hemorragias en el embrión o feto. La warfarina y otros derivados de la cumarina son antagonistas de la vitamina K. El primer compuesto se utiliza en el tratamiento de la enfermedad tromboembólica, así como en pacientes con válvulas cardíacas artificiales. La warfarina es, con certeza, un teratógeno. Se han publicado casos de lactantes con hipoplasia del cartilago nasal, epifisis punteadas y diversas anomalías del sistema nervioso central cuyas madres recibieron este agente anticoagulante durante el periodo critico de su desarrollo embrionario. La fase de máxima sensibilidad se sitúa entre 6 y 12 semanas después de la fecundación [de 8 a 14 semanas tras la fecha de la última regla (FUR)]. La exposición durante el segundo y tercer trimestres puede comportar retraso mental, atrofia óptica y microcefalia. La heparina no es un agente teratogénico y, además, no atraviesa la membrana placentaria.

Anticonvulsivantes. Alrededor de una de cada 200 mujeres embarazadas es epiléptica y requiere tratamiento con un anticonvulsivante. Entre todos los agentes anticonvulsivantes disponibles, se sabe que trimetadiona es un teratógeno. Las características principales del síndrome de trimetadiona letal son retraso del crecimiento pre y posnatal, retrasos del desarrollo, cejas en forma de V, orejas de posición baja, labio o paladar leporino y anomalías cardíacas, genitourinanas y de las extremidades. La utilización de este fármaco está contraindicada durante el embarazo. La difenilhidantoina es claramente un agente teratogénico (Figura 8-19). El síndrome de la hidantoina fetal ocurre en un 5% a un 10% de los niños de madres tratadas con anticonvulsivantes de tipo fenitoina o hidantoina. El patrón habitual de anomalías incluye crecimiento intrauterino retrasado (CIR) microcefalia, retraso mental sutura frontal elevada, pliegues epicant. cos internos, ptosis parpebral, puente nasal amplio y deprimido, hipoplasia de uñas o falanges distales y hernias.

El ácido valproico ha constituido el fármaco de elección en el control de diversos tipos de epilepsia, sin embargo, su empleo en embarazadas ha producido un patrón de anomalías craneofaciales, cardiacas y de las extremidades Existe también un incremento del riesgo de defectos del tubo neural. Se considera que el fenobarbital es un antiepilep-





Figura 8 - 19. Sindrome fetal por h dantoina. A, Niña pequeña con dificultades de aprendizaje Obsérvense las orejas pococomunes, espacio amplio entre los ojos, pliegues epicánticos, nariz corta y flitrum largo. Su madre padece epilepsia y tomó d fenilh dantoina durante el embarazo. (Cortesía del Dr. A. E. Chudley, Professor of Ped atrics and Child Health, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá.) B. Mano derecha de un lactante con hipoplasia digital grave (dedos cortos) de una mujer que tomó difenilh dantoina toda la gestación. (Tomado de Chodirker BN, Chudley AE, Reed MH, Persaud TVN: Am J Med Genet 27:373, copyright © 1987 Reimpreso con autorización de Wiley-Liss, división de John Wiley and Sons, Inc.)

tico seguro durante el embarazo. El sulfato de magnesio y el diazepam también se emplean mucho en la profilaxis de las convulsiones; no obstante, son precisos ensayos clínicos controlados adicionales para determinar si dichas combinaciones carecen de riesgos teratogénicos

Antieméticos. Ha existido un debate considerable en la prensa no especializada y en los tribunales sobre si Bendectin es un fármaco teratogénico en humanos. Los teratólogos consideran que Bendectin no constituye un teratogeno en humanos puesto que los estudios epidemiológicos de gran tamaño sobre lactantes no han logrado demostrar un aumento del riesgo de anomalías congénitas tras su administración a embarazadas.

Agentes antineoplásicos. En la actualidad se dispone de unos 20 agentes de uso clínico. Con excepción del antagonista del ácido fólico aminopterina, existen escasos informes documentados para valorar los efectos teratogénicos de dichos compuestos. Dado que los datos disponibles sobre la posible teratogenicidad de los fármacos antineoplásicos no son adecuados, se recomienda evitarlos, especialmente durante el primer trimestre de la gestación. Los compuestos químicos inhibidores de tumores son muy teratogénicos, ya que inhiben la mitosis en células sometidas a división rápida. El uso de aminopterina durante el período embrionario suele comportar la muerte intrauterina de los embriones, pero entre el 20% y el 30% de los que sobreviven sufre malformaciones graves. La administración en pautas alternas de busulfán y 6-mercaptopunna ha producido anomalías graves múltiples, pero ninguno de los fármacos en monoterapia parece causar anomalías importantes (véase Tabla 8-6). Aminopterina es un teratógeno potente que origina anomalías congénitas importantes (Figura 8-20), especialmente en los sistemas esquelético y nervioso central. Este agente, un antimetabolito, es un antagonista del ácido fólico. Se detectaron anomalías congénitas esqueleticas múltiples y de otros tipos en lactantes de madres que trataron de interrumpir su embarazo tomando metotrexato, un derivado de la aminopterina.

Corticosteroides. La cortisona produce paladar hendido y anomalías cardíacas en cepas susceptibles de ratones y conejos. La cortisona no causa paladar hendido ni ninguna otra anomalía congénita en embriones humanos. El riesgo teratogénico de los corticosteroides es mínimo, si existe

Inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (ECA). La exposición fetal a inhibidores de la ECA como
agentes antihipertensivos produce oligohidramnios, muerte
fetal, hipoplasia de los huesos de la bóveda craneal, CIR y
disfunción renal. Aparentemente, durante las etapas iniciales del embarazo el nesgo del embrión es menor y no hay
ninguna indicación para interrumpir la gestación. Dada la
elevada incidencia de complicaciones perinatales graves, se
recomienda no recetar inhibidores de la ECA durante el
embarazo

Insulina y fármacos hipoglucemiantes. La insulma no es teratogénica en embriones humanos, salvo posiblemente cuando se induce un coma insulínico. Los fármacos hipoglucemiantes, como tolbutamida, se han implicado, pero los indicios acerca de su teratogenicidad son débiles, por consiguiente, a pesar de su notable teratogenicidad en roedores, no existen indicios convincentes que apunten que los agentes hipoglucémicos orales (especialmente las sulfonilureas) sean teratogénicos en embriones humanos. La incidencia de anomalías congénitas (p. ej., agenesia del sacro) registra un aumento de dos a tres veces en la descendencia de madres diabéticas, y alrededor del 40% de todas las muertes perinatales de lactantes diabéticos son consecuencia de anomalías congénitas. Las mujeres que padecen diabetes mellitus dependiente de insulina pueden reducir de forma significativa el riesgo de tener hijos con anomalías congénitas controlando adecuadamente esta patología antes de la concepción.

Acido retinoico (vitamina A). El isotretinoina (ácido 13-cisretinoico) es teratogénico a dosis muy bajas en humanos. Este fármaco se utiliza en el tratamiento del acné quístico grave El período crítico de exposición parece

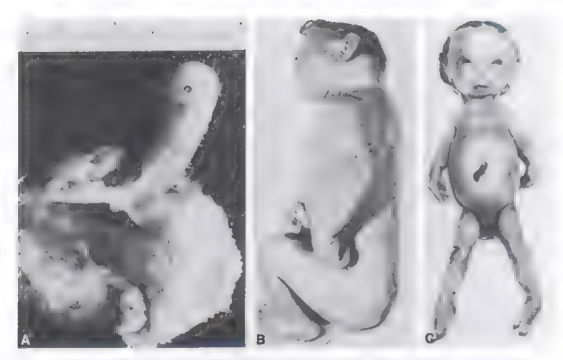


Figura 8 – 20. Anomalías congén tas inducidas por aminopterina. A, Embrión y sus membranas con malformaciones macroscópicas. (Cortesía del Dr. J. B. Thiersch, Seattle, Washington.) B, Recién nacido con meroanencefalia o ausencia parcial de cerebro. (Tomado de Thiersch.) B. En Wolstenholme GEW, O'Connor CM [eds.]: Ciba Foundation Symposium on Congenital Malformation, Londres, J. & A Churchill, Ltd., 1960.) C, Recién nacido que muestra CIR notable, cabeza grande, mand'ou a pequeña, orejas deformadas, manos y pies zambos (Tomado de Warkany J, Beaudry PH. Hornstein S. Attempted abortion with 4-aminopterolyglutamic acid (aminopterin): Malformations of the child. Am J Dis Child 97:274, 1960.)

comprender de la tercera a la quinta semanas (de 5 a 7 semanas después de la FUR) El riesgo de aborto espontáneo y de anomalías congénitas tras la exposición a este compuesto es elevado Las anomalías congénitas observadas con mayor frecuencia son: dismorfia craneofacial (microtta, micronatia), paladar hendido o aplasia tímica, anomalías cardiovasculares y defectos del tubo neural El seguimiento longitudinal posnatal de niños expuestos a isotretinoina en el útero reveló disfunciones neuropsicológicas importantes. La vitamina A constituye un nutriente importante y necesario en el embarazo, pero la exposición prolongada a dosis altas no es recomendable. Las embarazadas deberían evitar concentraciones elevadas de esta vitamina, ya que recientemente se ha referido un aumento del riesgo de anomalías congénitas en la descendencia de mujeres que tomaron más de 10 000 UI de vitamina A al día.

Salicilatos. Existen pruebas que indican que las dosis elevadas de ácido acetilsalicílico (AAS) o aspirina, el fármaco ingerido con mayor frecuencia durante el embarazo, son potencialmente dañinas para el embrión o el feto. Los estudios epidemiológicos indican que la aspirina no es teratogémica, pero se deberían evitar dosis elevadas de aspirina especialmente durante el primer trimestre

Farmacos tiroideos. El yoduro de potasto en preparaciones para la tos y las dosis elevadas de yodo radiactivo pueden producir bocio congénito. Los yoduros atraviesan con facilidad la membrana placentaria e interfieren con la producción de tiroxina. Asimismo, pueden causar un aumento de tamaño del tiroides y cretinismo (detención del desarrollo físico y mental y distrofia ósea y de tejidos blandos) La deficiencia materna de yodo también puede ori-



Figura 8 - 21. Recién nacido con aumento de tamaño congénito de la glándula tiroides (bocio). El trastorno se debió a la administración de antitiroideos a la madre a dosis superiores a las necesarias para controlar la enfermedad. (Tomado de Reid DF, Ryan KJ, Benirschke K: Principles and Management of Human Reproduction Filade fia, WB Saunders, 1972 Cortesía del Dr. Keith Russel.)

ginar cretinismo congênito. Se recomienda a las embarazadas evitar duchas o cremas que contengan povidona yodada, ya que se absorbe a través de la vagina, penetra en la sangre materna y puede ser teratógena. El propilitouracido interfiere en la formación de tiroxina en el feto y puede causar bocio. La administración de sustancias antitroideas en el tratamiento de trastornos maternos del tiroides puede originar bocio congénito (Figura 8-21) si la madre recibe cantidades excesivas, que superan a las necesarias para controlar su patología



Figure 8 - 22. Varón recién nacido que muestra las extremidades malformadas típicas (meromelia, reducción de la extremidad) por ingesta materna de talidomida durante el período crítico de desarrollo de las extremidades (Tomado de Moore KL: Manit Med Rev 43 306, 1963.)

Tranquilizantes. La talidomida es un teratógeno potente Este agente hipnótico se usaba mucho en Alemania Occidental y Australia como tranquilizante y sedante, pero se ha abandonado en la actualidad debido a sus propiedades inmunosupresoras. La epidemia de la talidomida comenzó en 1959. Se ha estimado que nacieron alrededor de 12,000 niños con anomalías producidas por este fármaco. En EE.UU. se registró un número relativamente bajo de anomalias, dado que la Food and Drug Administration (FDA) no aprobó la utilización de talidomida. La característica distintiva del sindrome por talidomida es la meromelia (focomelia o «extremidades semejantes a las de una foca») (Figura 8-22), pero las anomalías abarcaron desde amelia (ausencia de extremidades), pasando por etapas intermedias del desarrollo (extremidades rudimentarias), hasta micromeha (extremidades anormalmente pequeñas o cortas).

La talidomida también causó anomalías en otros órganos, como la ausencia de oídos externos e internos, hemangioma en la frente, anomalías cardíacas y anomalías de los aparatos urinario y digestivo. Se ha establecido clínicamente que el período en el que la talidomida produjo anomalías congénitas comprendió de 24 a 36 días tras la fecundación (38 a 50 días tras la FUR). Este período de sensibilidad coincide con etapas críticas del desarrollo de las partes y órganos afectados (véanse Figuras 8-15 y 8-16) La talidomida está totalmente contraundicada en mujeres en edad de procrear.

El litio es el fármaco de elección para el mantenimiento a largo plazo de pacientes con psicosis maníaco-depresiva; no obstante, ha producido anomalías congénitas, principalmente cardiacas y de vasos grandes en mños de madres a las que se administró dicho agente al inicio del embarazo Aunque el carbonato de litio es un teratógeno conocido en humanos, la FDA ha afirmado que se puede utilizar durante el embarazo si, «en opinión del médico, los posibles efectos beneficiosos superan a los posibles riesgos». Los derivados de la benzodiacepina son fármacos psicoactivos recetados frecuentemente a embarazadas Entre ellos se encuentran el diacepam y el oxacepam, que atraviesan fácilmente la membrana placentaria. La utilización de estos fármacos durante el primer trimestre del embarazo se asocia a anomalías craneofaciales en el recién nacido. Se advierte a las pacientes que no ingieran estos fármacos durante el embarazo debido a sus posibles efectos teratogénicos.

Drogas ilegales. Actualmente se utilizan diversas «drogas de la calle» populares debido a sus propiedades alucinógenas. Se han referido anomalías de las extremidades semejantes a las causadas por la talidomida, así como anomalías del sistema nervioso central, en hijos de madres que tomaron dietilamida del ácido lisérgico (LSD) durante el embarazo. No existen indicios que apunten que la marihuana sea un teratógeno en humanos; sin embargo, algunas pruebas indican que su consumo durante los dos primeros meses de la gestación afecta a la longitud fetal y al peso al nacer Además, los patrones de sueño y el EEG de los recién nacidos expuestos a la marihuana en el período prenatal se encuentran alterados.

La cocaína representa una de las drogas ilegales de mayor utilización, y el aumento de su consumo en mujeres en edad de procrear constituye un motivo de preocupación. Existen numerosas descripciones de los efectos prenatales de la cocaína, entre los que cabe incluir aborto espontáneo prematuridad, CIR, microcefalia, infarto cerebral anomalias urogenitales y alteraciones neuroconductuales.

La metadona, empleada como tratamiento de la adicción a la heroína, se considera un «teratógeno conductual», al igual que aquélla. Se ha encontrado que los hijos de mujeres drogodependientes mantenidas con metadona durante el embarazo presentaban disfunción del sistema nervioso central y menores pesos al nacer y circunferencias cefálicas que los lactantes no expuestos Hay también preocupación acerca de los efectos posnatales a largo plazo de la metadona. Sin embargo, se trata de un problema dificil de resolver, puesto que con frecuencia se utilizan otros fármacos en combinación con metadona y el consumo intenso de alcohol y cigarrillos está extendido en mujeres drogodependientes.

Los compuestos químicos ambientales como teratogenos

En los ultimos años ha aumentado la preocupación acerca de la posible teratogenicidad de compuestos químicos ambientales, como las sustancias y contaminantes industriales y agrícolas, y los aditivos alimentarios. No obstante, no se han demostrado de forma clara la teratogenicidad en humanos de la mayoría de ellas

Mercurio orgánico. Los niños nacidos de madres cuya dieta principal durante el embarazo está formada por pescado con concentraciones anormalmente elevadas de mercurio presentan la enfermedad de Minamata fetal, con alteraciones neurológicas y conductuales semejantes a la parálisis cerebral. Se han detectado daño cerebral grave retraso mental y ceguera en hijos de madres que recibieron metilmercuno en su alimentación. Se han efectuado observaciones similares en niños cuyas madres consumieron cerdo contaminado al comer maíz cultivado a partir de semillas rociadas con un fungicida que contenía mercurio.

El **metilmercurio es un teratógeno** que produce atrofia cerebral, espasticidad, convulsiones y *retraso mental*.

Plomo. El plomo, abundante en el lugar de trabajo y en el medio ambiente, atraviesa la membrana placentaria y se acumula en los tejidos fetales. La exposición prenatal a plomo se asocia a un aumento de los abortos, anomalías fetales, CIR y deficiencias funcionales. Varias publicaciones han indicado que los hijos de madres expuestas a concentraciones subclinicas de plomo padecen alteraciones neuroconductuales y psicomotoras.

Bifenilos policlorados (PCB). Estos compuestos químicos teratogénicos producen CIR y decoloración de la piel La principal fuente dietética de PCB en EE.UU, es probablemente, el pescado obtenido de aguas contaminadas. En Japón y Taiwan se ha detectado este agente químico teratogénico en aceite de cocina contaminado

Los agentes infecciosos como teratógenos

A lo largo de la vida prenatal, el embrión y el feto se ven amenazados por diversos microorganismos. En la mayoría de los casos, resisten la agresión; sin embargo, en algunas ocasiones, se produce aborto o nacimiento de un feto muerto mientras que otros lactantes padecen CIR, anomalías congénitas o enfermedades neonatales (véase Tabla 8-6). Los microorganismos atraviesan la membrana placentaria y penetran en el torrente circulatorio fetal, La propensión a

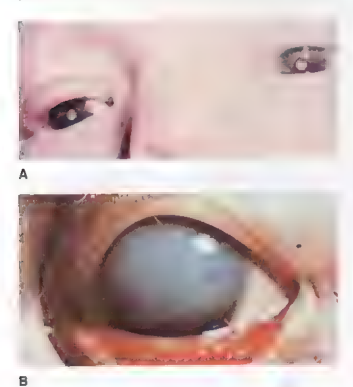


Figura 8 - 23. A, Cataratas congénitas bilaterales típicas causadas por el virus de la rubéola. Otros defectos congénitos frecuentes son anomaias cardíacas y sordera. B, Glaucoma congénito grave producido por el virus de la rubéola. Obsérvense el nublamiento corneal denso, aumento de diámetro de la cómea y cámara anterior profunda. (A, Cortesía del Dr. Richard Bargy, Department of Ophthalmology, Cornell-New York Hospital. B, Cortesía del Dr. Daniel I, Weiss, Department of Ophthalmology, New York University College of Medicine. Tomado de Cooper LA y cols.: Am J Dis Child 110-416, 1965. Copyright 1965, American Medical Association.)

que resulte afectado el sistema nervioso central (SNC) lleva a pensar que la barrera hematoencefálica ofrece una escasa resistencia frente a los microorganismos.

Rubéola (sarampión alemán o de tres días). El virus que origina la rubéola, una enfermedad transmisible, es el principal ejemplo de un teratógeno infeccioso. En casos de infección materna primaria durante el primer trimestre del embarazo, el riesgo global de infección embrionaria/fetal es de alrededor del 20%. El virus de la rubéola atraviesa la membrana placentaria e infecta al embrión/feto. Las características habituales del síndrome de rubéola congénita (SRC) son cataratas, anomalías cardíacas y sordera; sin embargo, en ocasiones se observan las siguientes anomalías, deficiencia mental, coriorretinintis, glaucoma (Figura 8-23), microftalmia y defectos dentales. Cuanto antes se produce en el embarazo la miección materna por rubéola, mayor es el peligro de malformación del embrión.

La mayoría de los lactantes presenta anomalías congénitas cuando la enfermedad aparece durante las primeras cuatro a cinco semanas después de la fecundación, ya que este período abarca las fases organogenéticas más susceptibles del ojo, oído interno, corazón y cerebro (véase Figura 8-15). El riesgo de anomalías debidas a infección por rubéola durante el segundo y tercer trimestres es reducido (alrededor del 10%), pero se pueden originar defectos funcionales del SNC (retraso mental) y oído interno (pérdida de audición) cuando la infección se produce en las fases tardías del desarrollo. No existen indicios de anomalías fetales tras el quinto mes de gestación; no obstante, las infecciones pueden dar lugar a enfermedad crónica y disfunción ocular auditiva y del SNC

Citomegalovirus (CMV). La infección por CMV es la infección viral más frecuente en el feto humano. Dado que la enfermedad parece ser mortal cuando afecta al embrión, se cree que la mayoría de los embarazos termina en un aborto espontáneo cuando la infección tiene lugar en el primer trimestre del embarazo. Los recién nacidos infectados durante el período fetal inicial no suelen mostrar signos clínicos y se identifican por medio de programas de detección selectiva. En etapas posteriores del embarazo, la infección por CMV puede originar CIR, microftalmia, conorretinitis, ceguera, microcefaha, calcificación cerebral, retraso mental, sordera, parálisis cerebral y hepatoesplenomegalia. Resultan especialmente preocupantes los casos de infección asintomática por CMV, que se asocian frecuentemente a alteraciones auditivas neurológicas y neuroconductuales en la lactancia.

Virus herpes simple (VHS). Se ha descrito que la infección materna por VHS en etapas tempranas del embarazo triplica la tasa de abortos y la infección posterior a la semana 20 se relaciona con un aumento de la tasa de prematuridad. La infección fetal por el VHS se suele producir en fases tardías del embarazo, posiblemente más durante el parto Las anomalías congénitas observadas en recién nacidos incluyen lesiones cutáneas y, en algunos casos, microcefalia, microftalmía, espasticidad, displasia retiniana y retraso mental.

Varicela. La varicela y el herpes zoster son causados por el mismo agente viral, el virus varicela-zoster. Existen indicios convincentes que la infección materna por varicela durante los primeros cuatro meses de embarazo determina anomalías congénitas, con cicatrices cutáneas, atrofia muscu-

lar, hipoplasia de extremidades, dedos de las manos rudimentarios, daño ocular y encefálico y retraso mental. Existe una probabilidad del 20% de estas u otras anomalias cuando la infección se produce durante el periodo crítico del desarrollo (véase Figura 8-15). Después de 20 semanas de gestación, no hay ningún riesgo teratogénico comprobado

Virus de la inmunodeficiencia humana (VIH). Este retrovirus es responsable del síndrome de inmunodeficiencia adquirida (SIDA). La información existente acerca de los efectos fetales de una infección por VIH dentro del útero es contradictoria. Algunas de las anomalías congénitas descritas han sido falta de crecimiento, microcefalia y características craneofaciales específicas. La mayoría de los casos de transmisión del virus de la madre al feto se produce probablemente durante el parto. La lactancia materna eleva el riesgo de transmisión del virus al recién nacido. Obviamente, es importante prevenir la transmisión del virus a mujeres y a sus hijos debido a los posibles efectos fetales e infantiles

Toxoplasmosis. Toxoplasma gondu, un parásito intracelular, es muy prevalente. Recibe su nombre del gondi, un roedor norteafricano en el que se detectó por primera vez Este parásito se puede encontrar en el torrente circulatorio tejidos o células reticuloendoteliales, leucocitos y células epiteliales. La infección materna suele ser consecuencia de-

- ingesta de carne cruda o poco cocinada (generalmente cerdo o cordero) que contenga quistes de Toxoplasma
- contacto estrecho con animales domésticos (por lo general, gatos) o suelo infectados

Se cree que el suelo y las plantas de jardines se pueden contaminar a través de heces de gato infectadas que portan ovocistos (el cigoto enquistado o encapsulado en el ciclo vital de los protozoos esporozoarios). Las moscas y cucarachas también pueden transportar **ovocistos** al suelo

Toxoplasma gondu atravresa la membrana placentaria e infecta al feto (Figuras 8-24 y 8-25), originando modificaciones destructivas en el cerebro (calcificaciones intracraneales) y ojos (coriorretinitis) que producen deficiencia mental, microcefalia, microftalmía e hidrocefalia. La muerte fetal puede ser consecuencia de la infección, especialmente en etapas miciales de la gestación. Las madres de niños con anomalias congénitas no suelen ser conscientes de haber padecido toxoplasmosis, la enfermedad producida por este organismo parásito. Las mujeres embarazadas deberían evitar a los animales (gatos perros, conejos y otros animales domésticos y salvajes) ya que podrían estar infectados con este parásito, así como no consumir carne cruda o poco cocinada de ellos (como conejos). Además, se deberían cocinar adecuadamente los huevos de gallina doméstica y evitar la leche no pasteurizada.

Sífilis congénita. La incidencia de sífilis congénita está aumentando de forma constante, registrándose un número mayor de casos que en cualquiera de las dos décadas anteriores. En EE UU., uno de cada 10 000 niños nacidos vivos está infectado. Treponema palludum la pequeña espiroqueta que origina la sífilis, atraviesa rápidamente la membrana placentaria en etapas tan precoces como las semanas novena y décima de gestación. El feto se puede infectar en cualquier fase de la enfermedad o en cualquier etapa del embarazo. Las infecciones maternas primarias (adquiridas durante

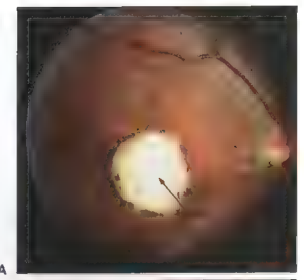






Figure 8 - 24. Coriorretinitis en una toxoplasmosis ocular congénita inducida por la infección con *Toxoplasma*. A, Lesión cicatriza necrotizante de la mácula (flecha). B, Lesión satélite alrededor y adyacente a la lesión principal cicatrizal necrotizante (flechas). C, Lesión recrudecente adyacente a la lesión principal cicatrizal necrosante grande (flechas). (Tomado de Yokota K: Congen Anom 35.151, 1995.)







Pigrore B 25 Anomalías congên tas inducidas en la infección por Toxopiasma. Las imágenes diagnósticas se obtuvieron a los dos años y nueve meses de edad. A TC simple. Los ventriculos laterales estan moderadamente dilatados. Son evidentes muitiples focos calcificados en el parenquima cerebral (flechas 1, y a lo largo de la pared ventricular , flecha 2). B, RM T. W. (400.22, 0.5.T) Las circunvo uciones corticales de lado izquierdo estan ensanchadas y la corteza engrosada en el lobulo frontal izquierdo (flecha), en comparación con las estructuras correspondientes a la derecha. C, RM, T₂, WI (2.500.120, 0,5.T). El lobulo frontal izquierdo muestra hipo intensidad anoma a (flecha). (Tomado de Yokota K. Congen Anom. 35.151, 1995.)

el embarazo) producen casi siempre infección fetal grave y anomalías congénitas; no obstante, el tratamiento adecuado de la madre erradica el microorganismo, evitando de ese modo que atraviese la membrana placentaria e infecte el feto. Las infecciones maternas secundarias (adquiridas con anterioridad al embarazo) rara vez originan enfermedad y anomalías fetales. Si la madre no recibe tratamiento en una cuarta parte de los casos se producen nacimientos de fetos muertos. Solamente el 20% de las madres no tratadas dará a luz a un lactante normal a término. Las manifestaciones precoces de la sifilis materna no tratada son sordera congénita dentición y huesos anómalos, hidrocefalia y retraso mental. Las manifestaciones tardías de la sífilis congénita no tratada son lesiones destructivas del paladar y tabique nasal, anomalías dentales (incisivos centrales superiores en forma de clavija, muy separados y con hendidura central, denominados dientes de Hutchmson) y facies anómala (abultamiento frontal, nariz en silla de montar y maxilar poco desarrollado).

La radiación como teratogeno

La exposición a elevados niveles de radiación ionizante puede dañar a las células embrionarias, produciendo muerte celular, lesiones cromosómicas y retraso del desarrollo mental y crecimiento físico. La gravedad del daño embrionario está relacionado con la dosis absorbida, la velocidad de administración y la etapa de desarrollo embrionario o fetal en el que tiene lugar la exposición. Antes se administraban de forma madvertida grandes dosis de radiación ionizante (de cientos a varios miles de rads) a embriones y fetos de embarazadas que padecían cáncer del cuello uterino. En todos los casos, los embriones presentaron malformaciones graves o murieron Se han observado retraso del crecimiento microcefalia, espina bifida quistica (véase Capitulo 18) alteraciones pigmentarias en la retina, cataratas, paladar hendido, anomalías esqueléticas y viscerales y retraso mental en lactantes que sobrevivieron a dosis elevadas de radiación ionizante. En casi todos los casos existía afectación del SNC.

Las observaciones realizadas en supervinentes japonesas de la bomba atómica y en sus hijos sugieren que el período de mayor sensibilidad frente a daño cerebral por radiación que origina retraso mental grave es de 8 a 16 semanas después de la fecundación (10 a 18 semanas tras la FUR). A finales de la semana 16 ha finalizado la mayor parte de la proliferación neuronal, después de lo cual disminuye el riesgo de retraso mental. Se acepta generalmente que las dosis altas de radiación (por encima de 25,000 milirads) son perjudiciales para el SNC en desarrollo. La exposición accidental de mujeres embarazadas a la radiación es un motivo frecuente de apresedad.

No existen pruebas concluyentes de la aparición de anoma lías congénitas en humanos por dosis diagnósticas de radiación. La radiación dispersa en el estudio radiológico de una parte del cuerpo que no se encuentre en la proximidad del útero (como tórax, senos, dientes) produce una dosis de tan sólo unos pocos milirads que no es teratogénica para el embrión. Por ejemplo, una radiografía torácica de una embarazada durante el primer trimestre comporta una dosis corporal total en el embrión o feto de alrededor de 1 milirad. Cuando la exposición embrionaria es igual o inferior a 5 rads, los riesgos por radiación del embrión son minimos; sin embargo, es prudente tener cautela en los estudios diagnósticos de la región pélvica de mujeres embarazadas (estudios radiológicos y pruebas diagnósticas médicas con radioisótopos), ya que originan una exposición embrionaria de 0,3 a 2 rads El límite recomendado de exposición materna de todo el cuerpo a radiación procedente de todas las fuentes es de 500 milirads a lo largo de la gestación.

Campos electromagnéticos. No existen pruebas que indiquen un aumento del riesgo de CIR u otras anomalías del desarrollo en embriones humanos tras la exposición materna a campos electromagnéticos de baja frecuencia (mantas eléctricas, aparatos de vídeo, etc.).

Ondas ecográficas. La ecografía se utiliza mucho durante el embarazo para el diagnóstico embrionario/fetal y

cuidado prenatal. Una revisión de la seguridad de la ecografía obstétrica indica que no existen efectos dañinos confirmados en el feto derivados del uso del estudio ecográfico diagnóstico rutinario.

Los factores maternos como teratógenos

En ocasiones, las enfermedades maternas pueden comportar un riesgo mayor de anomalías en la descendencia. La duabetes mellitus mal controlada en la madre con hiperglucemia y cetosis persistentes, especialmente durante la embriogenia, se asocian a una incidencia entre dos y tres veces más elevada de anomalías congénitas. No hay un síndrome embriopático diabético específico, pero el hijo de una madre diabética es, por lo general, grande (macrosomía) con alhohadillas adiposas prominentes en la parte superior de la espalda y la mandíbula. Entre las anomalías comunes se encuentran la holoprosencefalia (falta de división del prosencefalio en hemisferios), meroencefalia (ausencia parcial de cerebro) agenesía sacra, anomalías vertebrales, cardíacas congénitas y de las extremidades.

La FCU materna es un teratógeno metabólico. Cuando no reciben tratamiento, las mujeres homocigóticas para la deficiencia de fenilalamina hidroxílasa [fenileetonuria (FCU)] y aquellas con hiperfenilalaminemia presentan un riesgo mayor de tener descendencia con microcefalia, anomalías cardíacas, retraso mental y CIR. Se pueden evitar las anomalias congénitas si la madre aquejada de FCU se somete a una dieta limitada en femilalamina antes y durante el embarazo

Los factores mecânicos como teratógenos

El líquido amniótico absorbe las presiones mecánicas, protegiendo así al embrión de la mayor parte de los traumatismos externos. La luxación congénita de la cadera y el pie zambo se pueden producir por fuerzas mecánicas, especialmente en un útero mal formado. Cualquier factor que restrinja la movilidad del feto y produzca una compresión prolongada en una postura anómala puede originar tales deformaciones. Una cantidad reducida de modo significativo de líquido amniótico (oligohidramniós) puede dar lugar a

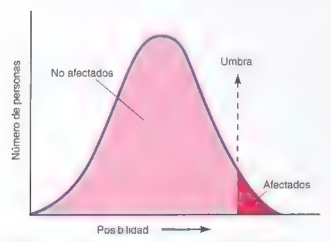


Figure 8 – 26. Modelo dei umbral multifactorial La posibilidad de un carácter sigue una distribución normal, con un umbral que separa a la población en clases no afectada y afectada. (Tomado de Thompson MW, McInnes RR, Willard HF. Thompson & Thompson Genetics in Medicine, 5.* ed. Filadelfia, WB Saunders, 1991.)

una deformación de origen mecánico de las extremidades (véase Capítulo 7), como hiperextensión de la rodilla. Las bridas ammóticas (anillos formados como resultado de la rotura del amnios durante el embarazo temprano) pueden causar amputaciones intrauterinas u otras anomalias derivadas de la constricción local durante el crecimiento fetal (véase Figura 7-24).

Anomalias provocadas por una herencia multifactorial

Muchas anomalías congénitas (como el labio leporino con o sin paladar hendido) tienen distribuciones familiares que concuerdan con una herencia multifactorial (HMF) (véase Figura 8-1). Este tipo de herencia se puede representar por medio de un modelo en el cual la «posibilidad» de un trastorno es una variable continua determinada por la combinación de factores genéticos y ambientales, con un umbral de desarrollo que separa a individuos con la anomalía de aquellos carentes de ella (Figura 8-26). Con frecuencia, los rasgos multifactoriales son anomalías importantes únicas como el labio leporino, paladar hendido aislado, defectos del tubo neural (como meroencefalia y espina bifida quistica), estenosis pilórica y luxación congénita de la cadera. Algunas de estas anomalías también aparecen como parte del fenotipo de sindromes determinados por herencia de un único gen, anomalías cromosómicas o un teratógeno ambiental. Los riesgos de recidiva utilizados en el asesoramiento genético de familias con anomalías congenitas determinadas por HMF son nesgos empíricos basados en la frecuencia de la anomalía en la población general y en distintas categorías de parientes. En una familia concreta tales estimaciones pueden ser poco precisas, ya que se trata habitualmente de promedios de la población más que de probabilidades exactas para cada familia.

Resumen de las anomalías congénitas

Una anomalía congénita es una anomalía estructural de cualquier tipo que está presente al nacimiento. Puede ser macroscópica o microscópica y estar localizada en la superficie o en el interior del cuerpo. Existen cuatro tipos importantes desde el punto de vista clínico de anomalía: malformación, alteración, deformación y displasia. Los factores genéticos o ambientales que originan alteraciones durante el desarrollo prenatal pueden inducir anomalías congénitas. Sin embargo, las anomalías congénitas más comunes muestran los patrones familiares que cabría esperar en la herencia multifactorial con un umbral y están determinadas por la combinación de factores genéticos y ambientales.

Alrededor del 3% de todos los niños nacidos vivos presenta una anomalía importante obvia. Después del nacimiento se detectan anomalías adicionales por consiguiente, su incidencia es de aproximadamente un 6% en niños de dos años y del 8% en los de cinco años. Otras anomalías (alrededor del 2%) se detectan en etapas posteriores (como durante una intervención quirúrgica o una autopsia). Las anomalías congénitas pueden ser únicas o múltiples, y tener una importancia clínica menor o mayor. Existen defectos únicos menores en alrededor del 14% de los recién nacidos. Estas anomalias carecen de consecuencias medicas importantes, sin embargo avisan al médico de la posible presencia de una anomalía mayor asociada. El 90% de los lactantes con

anomalías menores múltiples tiene una o más anomalías mayores asociadas. Un 0,7% del 3% de niños con una anomalía congénita mayor presenta asimismo anomalías mayores múltiples.

Las anomálias mayores son más comunes en embriones tempranos (hasta un 15%) que en recién nacidos (hasta un 3%). La mayoría de los embriones con malformaciones graves sufren generalmente abortos espontáneos durante las primeras seis a ocho semanas. Algunas anomalías congénitas son producidas por factores genéticos (anomalías cromosómicas y genes mutados). Un número reducido de anomalías congénitas se debe a factores ambientales (agentes infecciosos, compuestos químicos ambientales y fármacos); sin embargo, las anomalías más frecuentes son consecuencia de una compleja interacción entre ambos tipos de factores. La causa de la mayor parte de las anomalías congénitas es desconocida.

Durante las dos primeras semanas del desarrollo, los agentes teratogénicos suelen matar al embrión o feto o carecer de efecto, pero no suelen originar anomalías congénitas Durante el período organogenético, los agentes teratogénicos alteran el desarrollo y pueden dar lugar a anomalías congénitas mayores. A lo largo del período fetal, los teratógenos pueden producir anomalías morfológicas y funcionales, especialmente del cerebro y los ojos. El retraso mental puede ser consecuencia de dosis elevadas de radiación y de exposición a agentes infecciosos.

Problemas con orientación clínica

Caso 8-1

Un médico estaba preocupado acerca de los medicamentos que una mujer le comentó que estaba tomando cuando acudió a consulta por primera vez durante su embarazo

- ¿Qué porcentaje de anomalías congénitas es causado por fármacos, sustancias químicas ambientales y agentes infecciosos?
- ¿Por qué puede resultar difícil para los médicos atribuír anomalías congénitas específicas a fármacos concretos?
- ¿Qué debería saber una mujer embarazada acerca de la utilización de fármacos durante el embarazo?

Caso 8-2

Durante un examen gineco ógico una mujer de 38 años de edad se enteró de que estaba embarazada. El médico estaba preocupado por su edad, ya que se trataba de su primer embarazo.

- Las mujeres mayores de 35 años de edad ¿presentan un riesgo más alto de tener hijos con anomalías?
- Si una mujer de 38 años queda embarazada, ¿qué pruebas diagnósticas o prenatales se pueden llevar a cabo?
- ¿Qué anomalía genética se podría detectar?
- ¿Puede tener un niño normal una mujer de 44 años de edad?

Caso 8-3

Una mujer embarazada preguntó a su médico: «¿se considera que algún fármaco es seguro durante las etapas iniciales del embarazo?».

- ¿Puede indicar algún fármaco recetado frecuentemente que sea de uso seguro?
- ¿Qué medicamentos de uso común se deben evitar?

Caso 8-4

Una niña de 10 años de edad contrajo rubéola y su madre estaba preocupada por la posibilidad de que su hija pudiera desarrollar cataratas y defectos cardíacos

¿Qué le comentará pos blemente el médico a la madre?

Caso 8-5

Un amigo comentó a una embarazada dueña de dos gatos que «pasan la noche fuera» con frecuencia que debía evitar os durante el embarazo. También le comentó que evitara las moscas y las cucarachas.

Cuando consultó a su médico, ¿qué le habría dicho éste probablemente?

Caso 8-6

El embarazo de una mujer de 28 años se ve complicado por una diabetes mel itus

- Representa este trastorno a gún riesgo para el feto?
- S es as', ¿cuáles son los posibles r esgos?

El análisis de esos problemas aparece al final del libro.

Bibliografía y lecturas recomendadas

Arnell H, Gustafsson J Ivarsson SA, Anneren G. Growth and pubertal development in Down syndrome. *Acta Paediatr* 85:1102, 1996

Autti-Râmô I: Fetal alcohol syndrome — a multifaceted condition. Developmental Medicine & Child Neurology 44 141, 2002

Barr HM, Streissguth AP. Caffeine use during pregnancy and child outcome: a 7-year prospective study Neurotoxicol Teratol 13 441, 1991

Belloni E, Muenke M, Roessler E, et al. Indentification of Sonic hedgehog as a candidate gene responsible for holoprosencephaly Nature Genet 14:353, 1996

Bentur Y, Horlatsch N, Koren G: Exposure to ionizing radiation during pregnancy perception of teratogenic risk and outcome. Teratology 43 109 1991

Blancato JK, Eglinton G, George J, et al. Prenatal diagnosis of partial trisomy through in situ DNA probes. J Reprod Med 40:537, 1995

Bracken MB Belanger K, Hellenbrand K, et al: Exposure to electromagnetic fields during pregnancy with emphasis on electrically heated beds: association with birth weight and intrauterine growth retardation *Epidemiology* 6:263 1995

Briggs GG, Freeman RK, Yaffe SJ: Drugs in Pregnancy and Lactation, 5th ed Baltimore, Williams & Wilkins, 2000

Chaudhuri JD: Prenatal alcohol exposure: a review. Frontiers in Fetal Health 5:107, 2001.

Chodirker BN, Chudley AE, Reed MH, Persaud TVN: Possible prenatal hydantoin effect in a child born to a nonepileptic mother. Am J Med Genet 27 373, 1987.

Chudley AE, Hagerman RJ The fragile X syndrome. J Pediatr 110 821, 1987

- Clausson B Granath F Ekborn A, et al. Effect of caffeine exposure during pregnancy on birth and gestational age. Am J. Epidemiol 155 429, 2002.
- Cohen MM Jr The Child with Multiple Birth Defects 2nd ed New York, Oxford University Press 1997
- Day N Sambamoorthi V, Taylor P, et al. Prenatal marijuana use and neonatal outcome. Neurotoxicol Teratol 13:329 1991
- Delaney-Black V, Covington C, Ostrea Jr E, et al. Prenatal cocaine and neonatal outcome: evaluation of dose-response relationship *Pediatrics* 98.735, 1996
- Embree JE, Braddick M Datta P, et al. Lack of correlation of maternal human immunodeficiency virus infection with neonatal malformations. *Pediatr Infect Dis J* 8.700, 1989.
- Fraser FC. Liability thresholds malformations, and syndromes.

 Am J Med Genet 66:75 1996
- Gilbert GL. Infections in pregnancy women. MJA 176.229 2002 Gregg NM. Congenital cataract following German measles in the mother. Trans Ophthalmol Soc Aust 3 35, 1941.
- Gross C Viral infections of the fetus and newborn. In Behrman RE, Kliegman RM, Arvin AM (eds): Nelson Textbook of Pediatrics, 15th ed Philadelphia, WB Saunders, 1996.
- Hall JG. Chromosomal clinical abnormalities. In Behrman RE, Kliegman RM, Arvin AM (eds): Nelson Textbook of Pediatrics, 15th ed. Philadelphia, WB Saunders. 1996.
- Holmes LB, Harvey EA Coull BA, et al: The teratogenicity of anticonvulsant drugs. New Engl J Med 344 1132, 2001
- Jaakkola JJK, Jaakkola N, Zahlsen K: Fetal growth and length of gestation in relation to prenatal exposure to environmental tobacco smoke assessed by hair nicotine concentration. Environ Health Perspect 109:557 2001
- Johnstone FD. HIV and pregnancy, Br J Obstet Gynaecol 103-1184, 1996
- Jones KL: Dysmorphology: In Behrman RE Kliegman RM, Arvin AM (eds) Nelson Textbook of Pediatrics, 15th ed. Philadelphia, WB Saunders, 1996
- Jones KL: Smuh's Recognizable Patterns of Human Malformation, 5th ed Philadelphia WB Saunders, 1997
- Kendrick JS Merritt RK Women and smoking: an update for the 1990s. Am J Obstet Gynecol 175:528, 1996
- Kirkilionis AJ, Chudley AE, Gregory CA, et al. Molecular and clinical overlap of Angelman and Prader-Willi syndrome phenotypes. Am J Med Genet 40,454, 1991
- Khegman RM: Teratogens. In Behrman RE, Khegman RM Arvin AM (eds): Nelson Textbook of Pediatrics, 15th ed. Philadelphia WB Saunders 1996
- Lammer EJ, Chen ET, Hoar RM, et al. Retinoic acid embryopathy. New Engl J Med 313:837 1985
- Lenz W: Kindliche Missbildungen nach Medikament während der Gravidität? Disch Med Wochenschr 86:2555 1961.
- Levy HL Guldberg P, Guttler F et al: Congenital heart disease in maternal phenylketonuria: report from the maternal PKU collaborative study *Pediatr Res* 49 636, 2001.
- Medicodes' Hospital and Payer: International Classification of Diseases 9th Revision Clinical Modification 4th ed. vols 1-3, Salt Lake City, Medicode Inc., 1995
- Muragaki Y, Mundlos S, Upton J, Olsen BR: Altered growth and branching patterns in synpolydactyly caused by mutations in HOXD 13 Science 272 548, 1996.

- Nathan L, Bohman VR, Sanchez PJ et al: In utero infection with Treponema pallidum in early pregnancy Prenat Diagn 17:119
- Newnham JP Evans SF, Michael CA, et al. Effects of frequent ultrasound during pregnancy, a randomised controlled trial Lancet 342 887, 1993
- Nurminen T, Rantala K, Kurppa K, Holmberg PC Agricultural work during pregnancy and selected structural malformations in Finland *Epidemiology* 6:23, 1995
- Nussbaum RL McInnes RR, Willard HF Thompson & Thompson Genetics in Medicine. Philadelphia, WB Saunders 2001
- Persaud TVN: Environmental Causes of Human Birth Defects. Springfield, Charles C Thomas, 1990
- Reece EA, Eriksson UJ: The pathogenesis of diabetes-associated congenital malformations. Obstet Gynecol Chn North AM 23 29, 1996.
- Remington JS, Klein JO (eds): Infectious Diseases of the Fetus and Neuborn Infant, 4th ed. Philadelphia WB Saunders, 1995
- Robert E. Teratogen update: electromagnetic fields. Teratology 54 305 1996
- Roessler E, Belloni E, Gaudenz K, et al: Mutations in the human Sonte hedgehog gene cause holoprosencephaly Nature Genet 14 357, 1996
- Rosenberg AA, Galan HL: Fetal drug therapy, Pediatr Clin North Am 44:113 1997
- Sanders RC (ed). Structural Fetal Abnormalities The Total Picture St. Louis, Mosby, 1996
- Seto A, Einarson T Koren G: Pregnancy outcome following first trumester exposure to antihistamines, meta-analysis Am J Perinatal 14:119, 1997
- Shepard TH, Fantel AG Fitzsimmons J. Congenital defect rates among spontaneous abortuses. Twenty years of monitoring Teratology 39 325 1989
- Shepard TH Catalog of Teratogenic Agents, 10th ed. Baltimore, The Johns Hopkins University Press, 2001
- Shepard TH, Brent RL Friedman JM, et al Update on new developments in the study of human teratogens. Teratology 65 153 2002
- Shiota K, Uwabe C, Nishimura H. High prevalence of defective human enbryos at the early postimplantation period *Teratology 35* 309, 1987.
- Spranger J Benirschke K, Hall JG et al. Errors of morphogenesis, concepts and terms. J Pediatr 100 160 1982.
- Tyrala EE. The infant of the diabetic mother. Obstet Gynecol Clin North Am 23 221, 1996
- Villavicencio EH, Walterhouse DO, Iannaccone PM. The Sonic hedgehog-patched-glia pathway in human development and disease. Am J Hum Genet 67:1047 2000.
- Wasserman CR, Shaw GM, O Malley CD, et al: Parental cigarette smoking and risk of congenital anomalies of the heart neural tube or limb *Teratology* 53 261, 1996
- Wilcox AJ Baird DD, Weinberg CR, et al. Fertility in men exposed prenatally to diethylstilbestrol. N Engl. J. Med. 332:1441
- Yokota K: Congenital anomalies induced by Toxoplasma infection. Congen Anom 35 151, 1995

Cavidades corporales, mesenterios y diafragma



La cavidad corporal embrionaria ■ 188

Desarrollo

del diafragma 🔳 192

Hernia diafragmática congénita ■ 195

Resumen del desarrollo de las cavidades corporales ■ 198

Problemas con orientación clínica 199

Al desarrollo inicial del celoma intraembrionario, primordio de las cavidades corporales embrionarias, se describe en el Capítulo 4. A comienzos de la cuarta semana, el celoma intraembrionario tiene aspecto de cavidad en forma de herradura (Figura 9-1A). La curva o doblez de esta cavidad en el extremo craneal del embrión representa la futura cavidad pericárdica y sus extremos (extensiones laterales) indican las futuras cavidades pleural y pentoneal. La parte distal de cada extremo del celoma intraembrionario se continúa con el celoma extraembrionario en los márgenes laterales del disco embrionario (véase Figura 9-1B). Esta comunicación es importante ya que casi todo el intestino medio se hernia normalmente a través de ella hacia el cordon umbilical, donde se desarrolla para dar lugar a la mayor parte del intestino delgado y parte del grueso (véase Capitulo 12) El celoma aporta espacio para el desarrollo y movimiento de los órganos. Durante el plegamiento embrionario en el plano horizontal, los extremos del celoma intraembrionario se unen entre si en la cara ventral del embrión (Figura 9-2). El mesenterio ventral degenera en la región de la futura cavidad peritoneal (véase Figura 9-2F), originando una cavidad peritoneal embrionaria grande que se extiende desde el corazón hasta la región pélvica

La cavidad corporal embrionaria

El celoma intraembrionario se convierte en la cavidad corporal embrionaria, que da lugar a tres cavidades corporales o celómicas bien definidas durante la cuarta semana (Figuras 9 2 y 9-3):

- una cavidad pericárdica
- dos canales pencardiopentoneales
- una cavidad peritoneal

Estas cavidades corporales tienen una pared parietal revestida de mesotelio (futura capa parietal del peritoneo) derivado del mesodermo somático y una pared visceral cubierta de mesotelio (futura capa visceral del peritoneo) procedente del mesodermo esplácnico (véase Figura 9-3E).

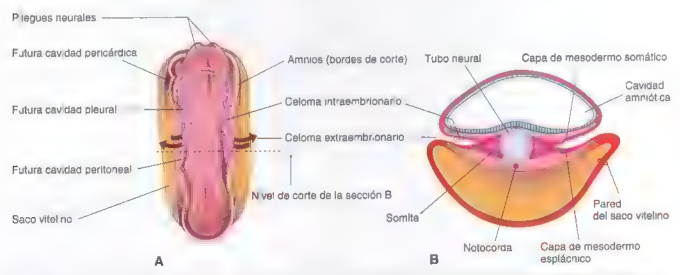
La cavidad peritoneal está conectada con el celoma extraembrionario en el ombligo (Figura 9-4C y D). La cavidad peritoneal pierde su conexión con el celoma intraembrionario a lo largo de la décima semana a medida que los intestinos regresan al abdomen desde el cordón umbilical (véase Capítulo 12). Durante la formación del pluegue de la cabeza el corazón y la cavidad pericárdica se mueven en sentido ventrocaudal, anterior al intestino anterior (véase Figura 9-2B). Como consecuencia de ello la cavidad pericárdica se abre a los canales pericardioperitoneales, que ocupan una posición dorsal con respecto al intestino anterior (véase Figura 9-4B y D). Después del plegamiento embrionario, la parte caudal del intestino anterior, el intestino medio y el intestino posterior se encuentran suspendidas en la cavidad peritoneal desde la pared abdominal posterior por el mesenterio dorsal (véanse Figuras 9-2F y 9-3C a E)

Mesenterios

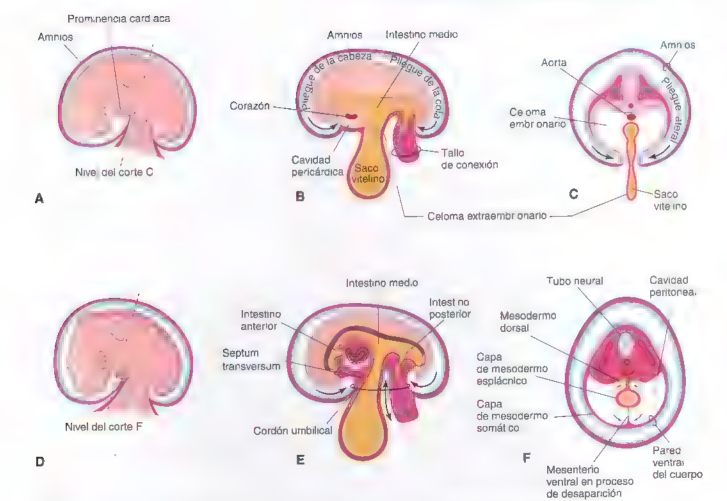
Un mesenteno es una bicapa de peritoneo que comienza como una extensión del peritoneo visceral que recubre un órgano. El mesenterio conecta el órgano con la pared corporal y conduce vasos y nervios hacia él. Momentâneamente, los mesenterios dorsal y ventral dividen la cavidad peritoneal en dos mitades, derecha e izquierda (véase Figura 9-3C), pero el mesenterio ventral desaparece enseguida (véase Figura 9-3E), con excepción de los lugares en los que está unido a la porción caudal del intestino anterior (primordio del estómago y de la porción proximal del duodeno). A continuación, la cavidad peritoneal se convierte en un espacio continuo (véase Figura 9-4D). Las artenas que irrigan el intestino primitivo, tronco celíaco (intestino anterior), arteria mesenténca superior (intestino medio) y arteria mesentérica inferior (intestino posterior) pasan a través de las capas del mesenterio dorsal (véase Figura 9-3C).

División de la cavidad corporal embrionaria

Cada canal pericardioperitoneal se encuentra en posición lateral respecto al intestino anterior (futuro esófago) y dorsal respecto al **septum transversum**, una gruesa placa de



Ligura 9 - 1. A, Dibujo de una imagen dorsal de un embrión de 22 días de edad que muestra el contorno del celoma intraembrionario en forma de herradura. Se ha retirado el ambios y se muestra el celoma como si el embrion fuese transparente. Se indica por medio de flechas, a continuidad del celoma intraembrionario, así como la comunicación de sus extremos derecho el zquierdo con el celoma extraembrionario. B, Ciorte transversa la través de embrión en el nivel que aparece en A.



Ligura 9 - 2. O bujos que muestran el plegamiento del embnón y sus efectos en el celoma intraembrionario y otras estructuras. A, Vista lateral de un embrión (unos 26 días). B, Esquema de un corte sagital de este embnón que i ustra los pregues de cabeza y cola. C, Corte transversal, en el nivel que se muestra en A, que indica cómo la fusión de los pregues laterales otorga a lembnón una forma crindrica. D. Vista lateral de un embrion (aproximadamente 28 días). E, Esquema de un corte sagital de este embrión que muestra la reducción de la comunicación entre los celomas intraembrionarios y extraembrionario (flecha de doble punto, F, Corte transversal como se indica en D, que i ustra la formación de la pared ventra del cuerpo y la desaparición de mesenterio ventral luas fiechas indican la unión doble de las capas somatica y espiácnica del mesodermo. El mesodermo somático se transformará en el per toneo par etal que reviste la pared abdominal y el mesodermo esplácnico se convertirá en el per toneo visceral que recubre los organos (como el estómago).

tejido mesodérmico que ocupa el espacio entre la cavidad torácica y el tallo vitelino (véase Figura 9-4A y B) El septum transversum constituye el primordio del tendón central del diafragma. En cada canal pericardioperitoneal se forman particiones que separan la cavidad pericárdica de las cavidades pleurales y éstas de la cavidad peritoneal. Como consecuencia del crecimiento de las yemas bronquiales (primordios de los bronquios y los pulmones) hacia los canales pericardioperitoneales (Figura 9-5A) se produce un par de rebordes membranosos en la pared lateral de cada canal:

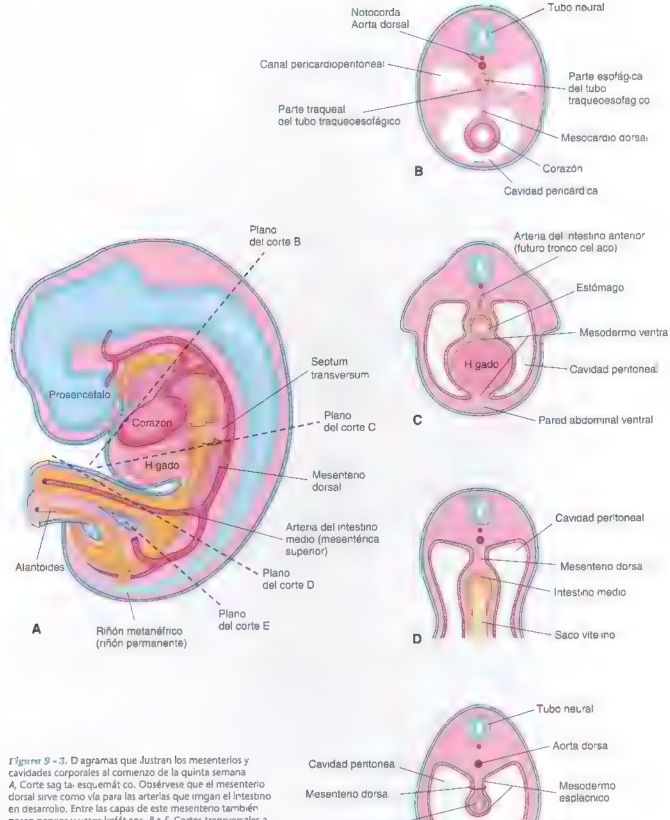
- Los rebordes craneales, pliegues pleuropericárdicos se sitúan por encima de los pulmones en desarrollo.
- Los rebordes caudales, pliegues pleuroperitoneales, se localizan en posición inferior respecto a los pulmones.

Membranas pleuropericárdicas

A medida que los pliegues pleuropericárdicos aumentan de tamaño, forman particiones que separan la cavidad pericárdica de las cavidades pleurales. Estas particiones, membranas pleuropericárdicas, contienen las venas cardinales comunes (véanse Figuras 9-4C y 9-5A). Estas venas grandes drenan el sistema venoso primordial hacia el seno venoso del corazón primitivo (véase Capítulo 14). Inicialmente, las yemas bronquiales son pequeñas con relación al corazón y la cavidad pericárdica (véase Figura 9-5A), pero crecen a continuación lateralmente a partir del extremo caudal de la tráquea hacia los canales pericardioperitoneales (futuros canales pleurales). A medida que las cavidades pleurales primitivas se expanden ventralmente alrededor del corazón, se extienden hacia la pared corporal, dividiendo el mesénquima en

- una capa externa que se convierte en la pared torácica
- una capa interna (membrana pleuropericárdica) que contituye el pericardio fibroso, la capa externa del saco pencárdico que engloba al corazón (véase Figura 9-5C y D).

Las membranas pleuropericárdicas se proyectan hacia los extremos craneales de los canales pencardioperitonea-



Intestino anterior

Ε

Mesodermo

somático

Cavidades corporales al comienzo de la quinta semana A, Corte sag ta: esquemát co. Obsérvese que el mesenterio dorsal sirve como vía para las arterias que irrigan el intestino en desarrolio. Entre las capas de este mesenterio también pasan nervios y vasos linfáticos. B a E, Cortes transversales a través del embrión en los niveies indicados en A. Desaparece el mesenteno ventral, salvo en la región del esófago terminal, estómago y primera parte del duodeno. Obsérvese que las partes derecha e izquierda de la cavidad peritoneal, separadas en C, se continúan en E.

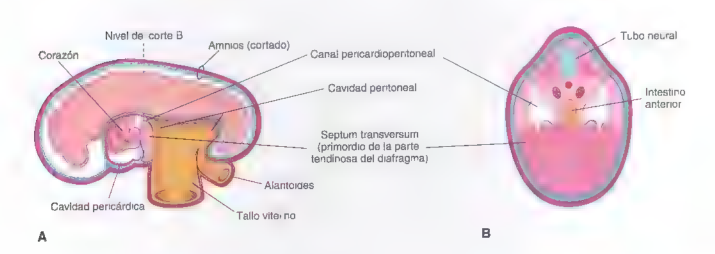
les (véase Figura 9-5B). Con el posterior crecimiento de las venas cardinales comunes, descenso del corazón y expansión de las cavidades pleurales, las membranas pleuropericárdicas se convierten en pliegues tipo mesenterio que se extienden desde la pared torácica lateral. Hacia la séptima semana, estas membranas se fusionan con el mesenquima en posición ventral respecto al esófago, formando el primordio del mediastino y separando la cavidad pericárdica de las cavidades pleurales (véase Figura 9-5C). El mediastino primitivo está formado por una masa de mesénquima (tejido conjuntivo embrionario) que se extiende desde el esternón hasta la columna vertebral y separa a los pulmones en desarrollo (véase Figura 9-5D). La comunicación pleuropericárdica derecha se cierra ligeramente antes que la izquierda, probablemente porque la vena cardinal común derecha es mayor que la izquierda y produce una membrana pleuropericárdica de mayor tamaño

f nomalias consinius confeinden

La formación o fusión defectuosa de las membranas pleuropericárdicas que separan las cavidades pericárdica y pleural es poco frecuente. Esta anomalía produce una anomalía congénita del pericardio, habitualmente del lado izquierdo, y la cavidad pericárdica se comunica con la cavidad pleural. En algunos casos muy raros, una porción de la aurícula izquierda del corazón se hernia hacia la cavidad pleural con cada latido cardíaco.

Membranas pleuroperitoneales

A medida que los pliegues pleuroperitoneales aumentan de tamaño, se proyectan hacia los canales pericardioperitoneales. De forma gradual los pliegues se hacen membranosos, formando las membranas pleuroperitoneales (Fi-



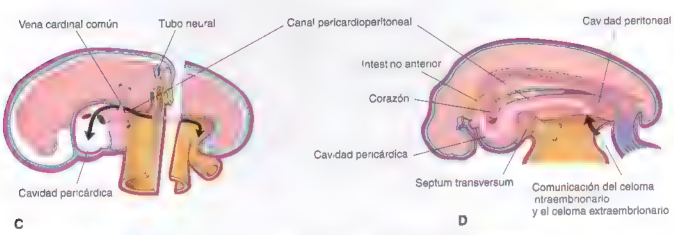


Figure 9 4 D bulo esquemático de un embrión de cinco semanas (unos 24 dias). A, Se ha retirado la paredilatera de la cavidad pericardica para mostrar el corazón primitivo. B, Corte transversa de lembrion que lustra la relación de los canales per cardioper tonea es con el septum transversam (primordio de tendon central del diafragma) y el intestino anterior. C, Vista lateral del embrion al retirar el corazón. El embrion se corto también transversalmente para revelar la continuidad de los celomas intraembrionario o pertoneales que surgen de la paredidorsa de la cavidad pericardica y pasan a cada lado del intestino anterior para un recion la cavidad peritonea. La flecha muestra la comunicación del celoma extraembrionario y el celoma intraembrionario, así como la continuidad del celoma intraembrionario en esta etapa.

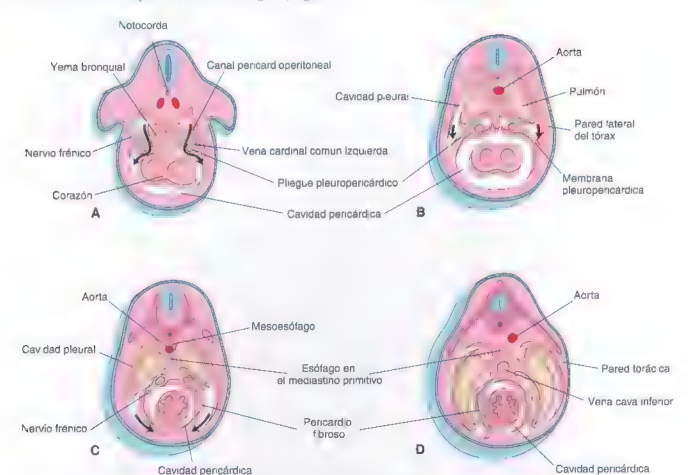


Figura 9 - 5. Esquemas de cortes transversa es de embriones craneales al septum transversum que indican etapas sucesivas de la separación de las cavidades pieura es de la cavidad per cárdica. As mismo, se muestran el crecimiento y el desarrol o de pulmones, la expansión de cavidades pleurales y a formación del pericardio fibroso. A, Cinco semanas. Las flechas indican las comunicaciones entre los canales pericardio peritoria es y la cavidad pericardica. B, Se s semanas. Las flechas seña an el desarrol o de las cavidades pieurales conforme se expanden hacia la pared de cuerpo. C, Si ete semanas, se lustra la expansión de las cavidades pieurales ventralmente alrededor del corazón. En este momento las membranas pleuroper cardicas se fusionan entre si en el plano medio y con el mesodermo ventral ai esofago. D, Ocho semanas, se i ustra expansión continua de pulmones y cavidades pieurales y formación de pericardio fibroso y pared del tórax.

guras 9-6 y 9-7). Finalmente, estas membranas separan las cavidades pleurales de la cavidad peritoneal. Las membranas pleuroperitoneales se producen al expandirse e invadir la pared corporal los pulmones en desarrollo y las cavidades pleurales. Se encuentran unidas dorsolateralmente a la pared abdominal y sus bordes libres en forma de semiluna se provectan inicialmente hacia los extremos caudales de los canales pericardioperitoneales. A medida que los pulmones aumentan cranealmente y el higado se expande caudalmente, los canales se hacen relativamente más prominentes. Durante la sexta semana las membranas pleuroperitoneales se extienden ventromedialmente hasta que sus extremos libres se fusionan con el mesenterio dorsal del esófago y septum transversum (véase Figura 9-7C), separando así las cavidades pleurales de la cavidad peritoneal. La migración de mioblastos (células musculares primigemas) hacia las membranas pleuroperitoneales colabora en el cierre de las comunicaciones pleuroperitoneales (véase Figura 9-7E). La comunicación pleuroperitoneal en el lado derecho se cierra ligeramente antes de la izquierda. El motivo de este fenómeno es desconocido, pero podría estar relacionado con el tamaño relativamente grande del lóbulo hepático derecho en esta etapa del desarrollo

Desarrollo del diafragma

El diafragma es una estructura compuesta que se forma a partir de cuatro componentes embrionarios (véase Figura 9-7)

- septum transversum
- membranas pleuroperitoneales
- mesenterio dorsal del esófago
- crecimiento muscular hacia el interior de las paredes corporales laterales

El diafragma es una división musculotendinosa en forma de cúpula que separa las cavidades torácica y abdominal. Se dispone de un número cada vez mayor de indicios que sugieren que el brazo largo del cromosoma 15 (15q) desempeña una función fundamental en el desarrollo de esta estructura.

Septum transversum

Este septum transversum, compuesto por tejido mesodérmico, representa el primordio del **tendón central del diafragma** (véase Figura 9-7D y E). El septum transversum crece dorsalmente a partir de la pared corporal ventrolate-

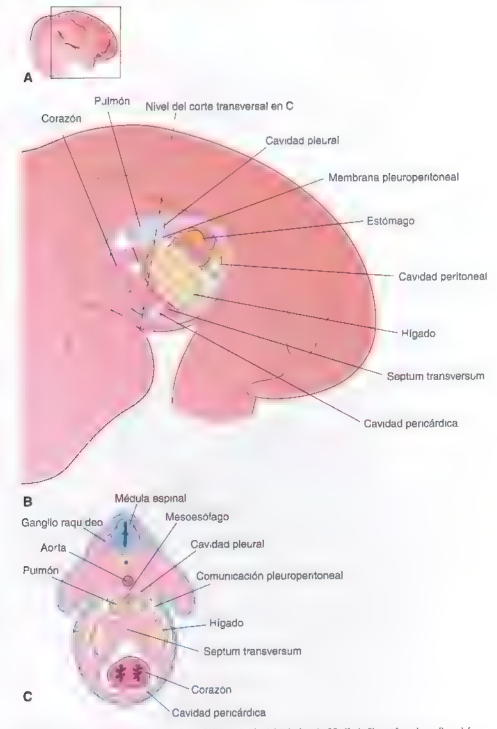


Figura 9 - 6. A, Esquema de una vista lateral del embrión (alrededor de 33 días). El rectángulo indica el área aumentada en 8. B, Se observan las cavidades corporales primitivas desde el lado izquierdo tras la retirada de la pared lateral del cuerpo. C, Corte transversal a través del embrión en el nivel que se muestra en 8.

ral y forma una plataforma semicircular que separa el corazón del hígado (véase Figura 9-6). Durante las fases iniciales de su desarrollo, una porción grande del hígado está incluida en el septum transversum. El septum transversum se sitúa en posición caudal respecto a la cavidad pericárdica y la separa parcialmente de la cavidad peritoneal en desarrollo El septum transversum se puede identificar por primera vez hacia finales de la tercera semana y aparece

como una masa de tejido mesodérmico craneal respecto a la cavidad pericárdica (véase Capítulo 5). Tras el plegamiento de la cabeza ventralmente durante la cuarta semana, el septum transversum forma una separación incompleta gruesa entre las cavidades pericárdica y abdominal (véase Figura 9-4). El septum transversum no separa por completo ambas cavidades. Existe una comunicación de gran tamaño, el canal pericardioperitoneal, a cada lado

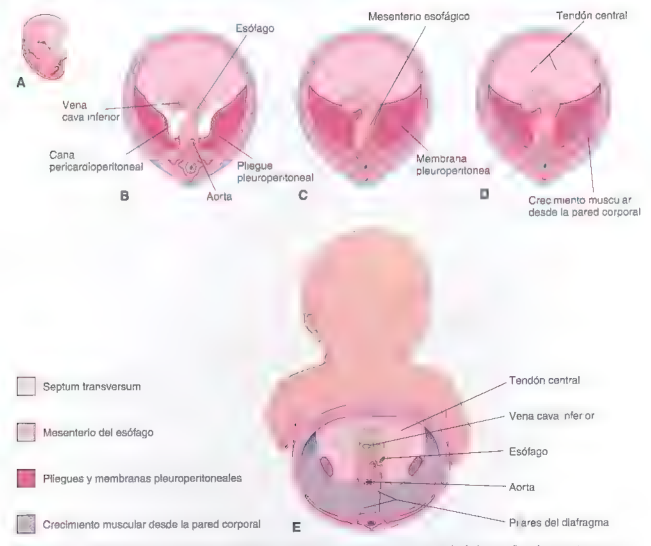


Figure 9 - 7. Dibujos que ilustran e desarrol o de diafragma. A Esquema de vista latera de un embrión hacia el fina de la quinta semana (tamano real) que no calet nive de los cortes en Bial Di Bial El muestran el diafragma en desarrol o visto desde abajo. B Corte transversal que seña a las membranas pleuroperitoneales sin fusionar. C, Corte similar a finales de la sexta semana, despues de la fusion de las membranas pleuroper tonea es con los otros dos componentes diafragmaticos. D, Corte transversal de un embrion de 12 semanas después del crecimiento del cuarto componente diafragmático desde la pared corpora. E, Vista infenor del diafragma de un recien nacido que indica el origen embriológico de estos componentes.

del esófago (véase Figura 9-7B). El septum transversum se expande y fusiona con el mesénquima ventral al esófago y las membranas pleuroperitoneales (véase Figura 9-7C).

Membranas pleuroperitoneales

Estas membranas se fusionan con el mesenterio dorsal del esófago y el septum transversum (véase Figura 9-7C) completando la división entre las cavidades torácica y abdominal y constituye el diafragma primordial. Aunque las membranas pleuroperitoneales forman porciones grandes del diafragma fetal representan una parte relativamente pequeña del diafragma del recién nacido (véase Figura 9-7E).

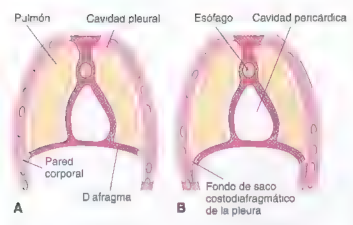
Mesenterio dorsal del esófago

Como se ha descrito previamente el septum transversum y las membranas pleuroperitoneales se fusionan con el mesenterio esofágico dorsal Este mesenterio constituye la porción media del diafragma. La crura del diafragma, un par de haces musculares divergentes a modo de piernas que se cruzan en el plano medial anterior respecto a la aorta (véase Figura 9-7E), se desarrolla a partir de los mioblastos que crecen hacia el mesenterio dorsal del esófago

Crecimiento muscular desde las paredes corporales laterales

Durante las semanas novena a duodécima, los pulmones y las cavidades pleurales aumentan de tamaño, «escarbando» en las paredes corporales laterales (véase Figura 9-5). A lo largo de este proceso, el tejido de estas paredes se divide en dos capas

- una capa externa que formará parte de la pared abdominal defiritiva
- una capa interna que participa en la formación de porciones periféricas del diafragma, en posición



I Ignet 9 - 11. Diagramas que ilustran la extensión de las cavidades pleurales hacia las paredes del cuerpo para formar las partes periféricas del diafragma, los fondos de saco costodiafragmáticos y el establecimiento de la configuración en cúpula característica del diafragma. Obsérvese que se añade tej do de la pared del cuerpo al diafragma periféricamente a medida que aumentan de tamaño los puimones y las cavidades pleuraies.

externa respecto a las partes procedentes de las membranas pleuroperitoneales (véase Figura 9-7D y E)

La extensión adicional de las cavidades pleurales en desarrollo hacia las paredes corporales laterales origina los fondos de saco costodiafragmáticos derecho e izquierdo (Figura 9-8) y da lugar a la configuración en forma de cúpula característica del diafragma. Después del nacimiento, el tamaño de los fondos de saco costodiafragmáticos aumenta y disminuye de forma alternativa a medida que los pulmones entran y salen de ellos durante la inspiración y la espiración

Cambios de posición e inervación del diafragma

A lo largo de la cuarta semana, y antes de descender con el corazon, el septum transversum se halla opuesto a los somitas cervicales tercero a quinto (Figura 9-9A). Durante la quinta semana, los mioblastos (células musculares primordiales) de dichos somitas migran hacia el diafragma en desarrollo y arrastran sus fibras nerviosas con ellas. Por consiguiente, los nervios frénicos que suministran inervación motora al diafragma proceden de las ramas primarias

ventrales del tercero, cuarto y quinto nervios raquideos cervicales. Las tres ramitas de cada lado se unen para formar un nervio frenico. Estos nervios también aportan fibras sensitivas a las superficies superior e inferior de las cúpulas derecha e izquierda del diafragma.

El rápido crecimiento de la porción dorsal del cuerpo del embrión da lugar a un aparente descenso del diafragma Al alcanzar la sexta semana, el diafragma en desarrollo se encuentra al nivel de las somitas torácicas (véase Figura 9-9B). Los nervios frénicos siguen ahora un trayecto descendente. A medida que el diafragma se «mueve» en posición relativamente más caudal en el organismo, los nervios se alargan en proporción. Hacia el inicio de la octava semana, la porción dorsal del diafragma está situada al nivel de la primera vértebra lumbar (véase Figura 9-9C). Debido al origen embrionario de los nervios frénicos, su longitud en adultos es de unos 30 cm. Los nervios frénicos embrionarios atraviesan el diafragma al pasar a través de las membranas pleuropericárdicas. Ello explica por que estos nervios se hallan posteriormente en el pencardio fibroso, el derivado adulto de dichas membranas (véase Figura 9-5C y D).

Al fusionarse las cuatro partes del diafragma (véase Figura 9-7), el mesénquima del septum transversum se extiende hacia las otras tres partes. Forma mioblastos que se diferencian para dar lugar al músculo esquelético del diafragma, por consiguiente, la mervación motora de esta estructura procede de los nervios frénicos. La inervación sensitiva del diafragma también es de procedencia frénica pero su borde costal recibe fibras sensitivas de los nervios intercostales inferiores porque la parte periférica del diafragma se origina en las paredes corporales laterales (véase Figura 9-7D y E).

Hernia diafragmática congénita

El desarrollo del diafragma es un proceso complejo; como consecuencia de ello, se pueden producir anomalías congénitas. La anomalía más frecuente es defecto posterolateral del diafragma a través del cual pueden ocurrir hernias.

Defectos posterolaterales del diafragmas

La única anomalía diafragmática congénita relativamente frecuente es un defecto posterolateral del diafragma (Fi-



Figura 9 – 9. Diagramas que muestran cambios de posición del diafragma en desarrollo. A, Alrededor de 24 días. El septum transversum se encuentra en el nivel de los segmentos cervicales tercero, cuarto y quinto. B, Unos 41 días. C, Unos 52 días.

guras 9-10A y B, y 9-11). Este defecto diafragmático aparece en uno de cada 2.200 recién nacidos y se asocia a la hernia diafragmática congénita (HDC; hemiación de los contenidos abdominales hacia la cavidad torácica). La HDC se puede asociar a dificultades respiratorias potencialmente mortales depido a la inhibición del desarrollo e insuflación de los pulmones (Figura 9-12). Además, se puede producir un retraso de la maduración pulmonar fetal. La HDC es la causa más frecuente de hipoplasia pulmonar. También puede aparecer polihidramnios (exceso de líquido amniótico). La HDC, habitualmente unilateral, procede de la formación o fusión defectuosa de la membrana pleuroperitoneal con las otras tres partes del diafragma (véase Figura 9-7), lo que da lugar a una gran abertura en la región posterolateral del diafragma. Como consecuencia de ello, las cavidades peritoneal y pleura- son continuas entre sí a lo largo de la pared corporal posterior. El defecto, que en ocasiones se conoce como agujero

de Bochdalek en la clínica, aparece en el lado izquierdo en el 85% a 90% de los casos. Es probable que la preponderancia de defectos del lado izquierdo esté relacionada con el cierre anterior de la comunicación pleuroperitoneal derecha.

El diagnóstico prenatal de HDC (Figura 9-13) depende de la ecografía y la resonancia magnética (RM) de los

órganos abdominales en el tórax.

Las membranas pleuroperitoneales se fusionan normalmente con los otros tres componentes diafragmáticos a finales de la sexta semana (véase Figura 9-7C). Si un canal pleuroperitoneal todavía está abierto cuando los intestinos regresan al abdomen del cordón umbilical en la décima semana (véase Capítulo 12), parte del intestino y otras vísceras pueden pasar hacia el tórax. La presencia de vísceras abdominales en el tórax empuja a lo pulmones y el corazón anteriormente y origina compresión pulmonar. Con frecuencia el estómago, el bazo y la mayoría del intestino sufren her-

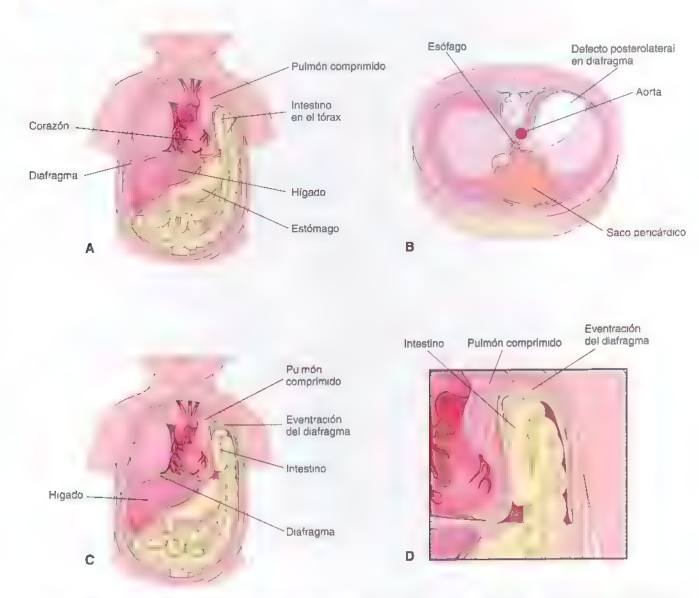


Figure 9 10 A, Se ha dibujado una «ventana» en el tórax y el abdomen para mostrar la herniación del intestino hacia el tórax a través de un defecto posterolateral del lado izquierdo del diafragma. Obsérvese que el pulmón izquierdo está comprimido e hipopiásico. B, Dibujo de un diafragma con un defecto posterolateral grande en el lado izquierdo debido a la formación o fusión anómala(s) de la membrana pleuroper tonea en el lado izquierdo con el mesoesofago y el septum transversum. C y D, Eventración de idiafragma como consecuencia de desarrollo muscular defectuoso del diafragma. Las visceras abdominales están desplazadas hacia el tórax dentro de una bolsa de tejido diafragmático.

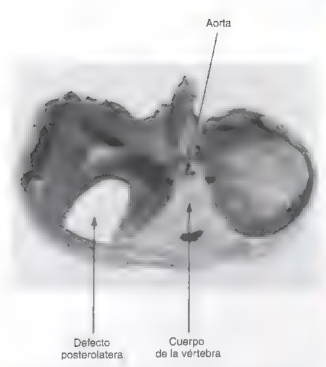


Figure 9 - 11. Fotografía de un corte transversal a través de la región torácica de un mortinato, visto desde el tórax. Obsérvese el gran defecto posterolateral izquierdo del diafragma que permite que el contenido abdominal pase hacia el tórax (HDC).

niación (véanse Figuras 9-12 y 9-13). Por lo general, las vísceras abdominales se pueden mover libremente a través del defecto; por consiguiente, pueden encontrarse en la cavidad torácica cuando el niño está tumbado y en la cavidad abdominal cuando está de pie. La mayoría de los niños que nace con una HDC mueren, no por el defecto en el diafragma ni en las vísceras torácicas, sino porque los pulmones son hipoplásicos como consecuencia de su compresión durante el desarrollo. La gravedad de las anomalías del desarrollo pulmonar depende de cuándo y en qué medida las vísceras abdominales se hayan herniado hacia el tórax; es decir, del momento y grado de compresión de los pulmones fetales. El efecto en el pulmón ipsilateral (mismo lado) es mayor, pero el contralateral también muestra cambios morfológicos. Si las visceras abdominaies se encuentran en la cavidad torácica en el nacimiento, es probable que el inicio de la respiración esté alterado. Los intestinos se dilatan con el aire inspirado y comprometen el funcionamiento de corazón y pulmones. Puesto que los órganos abdominales se encuentran con mayor frecuencia en el lado izquierdo del tórax, el corazón y el mediastino se suelen desplazar hacia la derecha.

Con frecuencia, los pulmones de niños con HDC son hipoplásicos y su tamaño es muy reducido. El retraso de crecimiento de los pulmones es consecuencia de la falta de espacio para su desarrollo normal. Los pulmones están frecuentemente aireados y alcanzan su tamaño normal tras la reducción (recolocación) de las vísceras herniadas y reparación del defecto en el diafragma; sin embargo, la tasa de mortalidad es elevada. Cuando hay una hipoplas la pulmonar grave, se puede producir la rotura de algunos alvéolos primordiales, haciendo que entre aire en la cavidad pleural (neumotórax). Si fuera necesario, se puede diagnosticar y reparar una HDC en la etapa prenatal entre las semanas 22 y 28 de gestación, pero esta intervención comporta un riesgo considerable tanto para el feto como para la madre.

Eventración del diafragma

En este trastorno poco frecuente, la mitad del diafragma posee una musculatura defectuosa y se hincha hacia la cavidad torácica como una hoja aponeurótica (membranosa), formando una bolsa diafragmática (véase Figura 9-10C y D). Por tanto, hay un desplazamiento superior de las vísceras anómalas hacia la bolsa del diafragma. Esta anomalía congénita es consecuencia principalmente del fallo de la extensión del tejido muscular de la pared corporal hacia la membrana pleuroperitoneal del lado afectado. Una eventración del diafragma no es una verdadera hernia diafragmática; se trata de un desplazamiento superior de las vísceras hacia una porción en forma de saco del diafragma; no obstante, las manifestaciónes clínicas de la eventración diafragmática pueden ser similares a las de una HDC. Durante la reparación quirúrgica se utilizan un colgajo muscular (p. ej., de un músculo de la espalda como el dorsal ancho) o un parche protésico para reforzar el diafragma.

Mestroquisis y iteruia opigiatrica congénit

Esta hernia poco frecuente ocurre en el plano medio entre el apófisis xifoides y el ombligo. Estas anomalías son similares a as hernias umbilicales (véase Capítulo 12), salvo por su locabización. La gastrosquisis y las hernias epigástricas se producen por la falta de fusión completa de los pliegues corporales laterales cuando están formando la pared abdominal anterior durante el plegamiento a lo largo de la cuarta semana (véase Figura 9-2C y P). El intestino delgado se hernia hacia la cavidad amniótica y se puede detectar líquido amniótico en la etapa prenatal mediante ecografía.

Hernia de hiato congénita

Se puede producir una herniación de una parte del estórnago fetal a través de un **hiato esofágico** (el orificio en el diafragma a través del cual pasan el esófago y el nervio vago) de tamaño excesivamente grande; sin embargo, se trata de una anomalía congénita poco frecuente. A pesar de que la hernia de hiato constituye habitualmente una lesión adquirida durante la vida adulta, un hiato esofágico de tamaño grande congénito puede ser un factor predisponente en algunos casos.

Microlic sutructornal (parasternal)

Se pueden producir herniaciones a través del hiato esternocostal o agujero de Morgagni (el agujero para los vasos epigástricos superiores en el área retrosternal), aunque son poco
frecuentes. Este hiato se halla entre las porciones esternal y
costal del diafragma. Puede ocurrir una herniación del intestino hacia el saco pericárdico o, a la inversa, una porción del
corazón puede descender hacia la cavidad peritoneal en la
región epigástrica. Los defectos grandes se asocian habitualmente a anomalías de la pared corporal en la región umbilical (p. ej., onfalocele; véase Capítulo 12). Los radiólogos y los
patólogos observan con frecuencia herniaciones de grasa a
través del hiato esternocostal; sin embargo, estos trastornos
carencen habitualmente de importancia clínica.

†Diafragma accesorio

Se han descrito más de 30 casos de esta rara anomalía. Se suele asociar con hipoplasia pulmonar y otras complicaciones respiratorias. Se puede diagnosticar diafragma accesorio por medio de resonancia magnética (RM) y tomografía computarizada (TC) y se trata mediante resección quirúrgica.





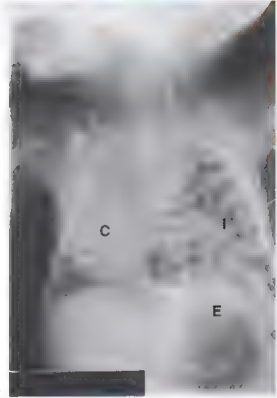


Figura 9 - 12. Hernia diafragmática dei lado izquierdo que illustra la herniación del hígado. A. Estórnago e intestino. B. Debajo del hígado hacia la cavidad torácica izquierda. Obsérvese la hipoplasía visible tras la extirpación del hígado (feto hembra con edad de desarrollo de 19 a 20 semanas). (Cortesía del Dr. D. K. Kalousek, Department of Pathology, University of British Columbia, Children's Hospital, Vancouver, B.C., Canadá). C, Hernia diafragmática (defecto postero ateral). Radiografía torácica de recién nacido que muestra herniación de las asas intestinales (I) hacia el lado izquierdo de tórax. Obsérvese que el corazón (C) está desplazado hacia la derecha y el estómago (E) se halla en el lado izquierdo de la cavidad abdominal superior. (Cortesía del Dr. Prem. S. Sahni, Department of Radiology, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

Resumen del desarrollo de las cavidades corporales

El celoma intraembrionario primordio de las cavidades corporales, comienza a desarrollarse casi a finales de la tercera semana. Al alcanzar la cuarta semana, aparece como una cavidad en forma de herradura en el mesodermo cardiogénico y lateral. La curva de la «herradura» representa la futura cavidad pericárdica y sus extensiones laterales, las futuras cavidades pleural y peritoneal

Durante el plegamiento del disco embrionario a lo largo de la cuarta semana, las porciones laterales del celoma intraembrionario se juntan en la cara ventral del embrión. Cuando la porción caudal del mesenterio ventral ha desaparecido, las partes derecha e izquierda del celoma intraembrionario se fusionan para dar lugar a la cavidad peritoneal. A medida que las partes peritoneales del celoma intraembrionario se unen, la capa esplácnica del mesodermo engloba al intestino primitivo y lo suspende de la pared corporal dorsal a través de una membrana peritoneal de



Figure 9 - 1.3. Estudio ecográfico del tórax que muestra el corazón desviado hacia la derecha y el estómago a la izquierda. La hernia diafragmática se detectó a las 23,4 semanas de la gestación. El estómago está herniado a través de un defecto posterolateral de diafragma (HDC). (CV, columna vertebral.) (Cortesía del Dr. Wesley Lee, Division of Fetal Imaging, William Beaumont Hospital, Royal Oak, Michigan, EE.UU)

doble capa, el mesenterio dorsal. La capa parietal del mesodermo que recubre las cavidades peritoneal, pleural y pericárdica se convierte en el peritoneo parietal, la pleura parietal y el pericardio seroso, respectivamente.

Hasta la séptima semana, la cavidad pericárdica embrionaria se comunica con la cavidad peritoneal a través del par de canales pericardioperitoneales. Durante la quinta y sexta semanas, se forman pliegues (posteriormente membranas) en la proximidad de los extremos craneal y caudal de dichos canales. La fusión de las membranas pleuropericárdicas craneales con el mesodermo ventral respecto al esotago separa la cavidad pericárdica de las cavidades pleurales. La fusión de las membranas pleuroperitoneales caudales durante la formación del diafragma separa las cavidades pleurales de la cavidad peritoneal.

El diafragma se desarrolla a partir de cuatro estructuras.

- septum transversum
- membranas pleuxoperitoneales
- mesenterio dorsal del esótago
- crecimiento muscular a partir de las paredes corporales laterales

Probleman con eviduteulen elanen.

Caso 9-1

Un recién nacido dasarrolló una insuficiencia respiratoria grave. El abdomen era extraordinariamente plano y se escuchaban movimientos peristálticos intestinales en el lado izquierdo del tórax.

- ¿Qué anomalía congénita sospecharía usted?
- Explique la base de los signos descritos antenormente.
- ¿Cómo se podría establecer el diagnóstico?

Caso 9-2

Un examen ecográfico del tórax de un lactante reveló la presencia de intestino en el saco pericárdico.

- ¿Qué anomalía congénita puede causar la herniación del intestino hacia la cavidad pericárdica?
- ¿Cuál es la base embriológica de este defecto?

Caso 9-3

Se efectuó un diagnóstico prenatal de HDC durante un examen ecográfico.

- ¿Qué frecuencia tienen los defectos posterolaterales del diafragma?
- ¿Cómo piensa usted que se debería colocar un recién nacido en el que se sospecha este diagnóstico?
- ¿Con qué fin se administra este tratamiento postural?
- Describa brevemente la reparación quirúrgica de la HDC.
- ¿Por qué muere la mayoría de los recién nacidos afectados por HDC?

Caso 9-4

Un niño nació con una hernia en el plano medio entre la apófisis xifoides y el ombligo.

- Indique el nombre de este tipo de hemia.
- ¿Es frecuente?
- ¿Cuál es la base embriológica de esta anomalía congénita?

El análisis de estas problemas aparece al final del libro

Bibliografia y lecturas recomendadas

Albanese C, Farrell J: Congenital diaphragmatic hernia — a randomized clinical trial. Frontiers in Fetal Health 2 1, 2000

Azarow K, Messineo A, Pearl R, et al. Congenital diaphragmatic hernia — A tale of two cities, the Toronto experience / Pediatr Surg 32 395 1997

Braby J: Current and emerging treatment for congenital diaphragmatic hernia. Neonatal Network 20 5 2001

Brosnan PG. The hypothalamic pituitary axis in the fetus and newborn. Sem Perinatol 25 371, 2001

Gibbs DL, Rice HE, Farrell JA, et al Familial diaphragmatic agenesis: an autosomal-recessive syndrome with a poor prognosis. J Pediatr Surg 32 366, 1997

Goldstein RB Ultrasound evaluation of the fetal abdomen In Callen PW (ed); Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology 4th ed Philadelphia WB Saunders, 2000

Goldstein RB Ultrasound evaluation of the fetal thorax In Callen PW (ed): Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4th ed. Philadelphia WB Saunders, 2000

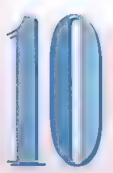
Harrison MR. The fetus with a diaphragmatic hernia In Harrison MR Evans MI, Adzick NS, Holzgreve W (eds) The Unborn Patient The Art and Science of Fetal Therapy, 3rd ed Philadelphia, WB Saunders, 2001.

Hartman GE: Diaphragmatic herma. In Behrman RE Kliegman RM Arvin AM (eds) Nelson Textbook of Pediatrics, 15th ed Philadelphia, WB Saunders 1996

- Lally KP Jaksic T, Wilson JM, et al. Estimating disease severity of congenital diaphragmatic herma in the first 5 minutes of life. J Pediatr Surg 36 141 2001
- Lally KP, et al. (The Congenital Diaphragmatic Hernia Study Group). Estimating disease severity of congenital diaphragmatic hernia in the first five minutes of life J Pediatr Surg 36 141, 2001
- Moore KL Dalley AF Chrically Oriented Anatomy, 4th ed Baltimore Williams & Wilkins, 1999
- Quah BS, Hashim I, Simpson H. Bochdalek diaphragmatic hernia presenting with acute gastric dilatation. J. Pediatr Surg. 34:512-1999.
- Ratan SK, Grover SB. Lung agenesis in a neonate presenting with contralateral mediastinal shift. Am J Pennatol 18 441, 2001

- Schlembach D, Zenker M and Trautmann U, et al. Deletion 15q24-26 in prenatally detected diaphragmatic herniaincreasing evidence of a candidate region for diaphragmatic development *Prenat Diagn* 21 289, 2001
- Skari H, Bjornland K, Haugen G, et al. Congenital diaphragmatic hernia. a meta-analysis of mortality factors. J Pediatr Surg 35 1187 2000
- Wells LJ. Development of the human diaphragm and pleural sacs Contr Embryol Carneg Instn 35 107, 1954
- Wilson JM Lund DP, Lillehei CW Vacanti JP. Congenital diaphragmatic herma A tale of two cities, the Boston experience. I Pediatr Surg 32 401, 1997

El aparato faringeo



Arcos faringeos 202

Bolsas faríngeas 208

Hendiduras faríngeas = 212

Membranas

faríngeas 🔳 212

Desarrollo de la glándula

tiroides 215

Desarrollo

de la lengua 🔳 217

Desarrollo de las glándulas

salivales 220

Desarrollo

de la cara 🔳 221

Desarrollo de las cavidades

nasales 227

Desarrollo

del paladar = 230

Resumen del aparato

faringeo 🔳 235

Problemas con orientación

clínica = 238

La región de la cabeza y el cuello de un embrión de cuatro semanas se asemeja en cierta medida a las mismas regiones del embrión de un pez en una etapa comparable del desarrollo. Ello explica el uso previo del término apara to branqual, el adjetivo «branquial» procede de la palabra griega branchia, agalla. A finales del período embrionario, estas estructuras se han reorganizado y adaptado a nuevas tunciones o bien han desaparecido. El aparato faringeo (Figura 10-1) está formado por

- arcos faringeos (o branquiales)
- bolsas faringeas
- hendiduras faringeas
- membranas faringeas

Estas estructuras embrionarias participan en la formación de la cabeza y el cuello. La mayoría de las anomalías congenitas en estas regiones se originan durante la transtormición del aparato faringeo en sus derivados adultos. El término clínico anomalías branquiales alude a la persistencia de partes del aparato faringeo que normalmente desaparecen. El estudio del desarrollo y modificación del aparato faringeo humano durante la formación de la cabeza y del cuello puede inducir a confusión cuando no se comprende la función del aparato branquial en formas de vida inferiores. En los peces y anfibios larvarios, el aparato branquial forma un sistema de agallas para el intercambio de oxígeno y dióxido de carbono entre la sangre y el agua. Los arcos branquiales dan soporte a las agallas. En los embriones humanos se desarrolla un aparato faringeo primitivo, pero no se forman agallas. Por tanto, en la actualidad se utiliza el término arco faringeo en lugar de arco branquial cuando se describe el desarrollo de la cabeza y el cuello de embriones humanos.

Arcos faringeos

Los arcos faringeos inician su desarrollo a comienzos de la cuarta semana, a medida que las células de la cresta neural migran hacia las futuras regiones de la cabeza y del cuello (véase Capítulo 5). El primer par de arcos faringeos, primordio de la mandibula aparece como elevaciones superficiales a los lados de la faringe en desarrollo (véase Figura 10-1A y B). Pronto aparecen otros arcos en forma de crestas redondeadas de disposición oblicua en cada lado de las futuras regiones del cuello y la cabeza (véase Figura 10-1C y D). Hacia el final de la cuarta semana se pueden observar externamente cuatro pares de arcos (Figura 10-2). Los arcos quinto y sexto son rudimentarios y todavía no son visibles en la superficie del embrión. Los arcos faringeos están separados entre si por unas fisuras o hendiduras faringeas. Al igual que los arcos faringeos, los surcos se numeran siguiendo una secuencia craneocaudal.

El **primer arco faringeo** (arco mandibular) desarrolla dos prominencias (véanse Figuras 10-1E y F y 10-2):

- La prominencia maxilar origina la maxila (maxilar superior) el hueso cigomático y la parte escamosa del hueso temporal
- La prominencia mandibular forma la mandibula.

Por consiguiente, el primer par de arcos faríngeos desempeña una función de gran importancia en el desarrollo facial. El **segundo arco faringeo** (arco hioideo) participa en la formación del hueso hioides. Los arcos faringeos soportan las paredes laterales de la faringe primitiva, que se deriva de la porción craneal del intestino anterior. La boca primitiva o **estomodeo** aparece inicialmente como una depresión ligera del ectodermo superficial (véase Figura 10-1D y E) Está separada de la cavidad de la faringe primitiva por una membrana bilaminar, la **membrana bucofaringea**, compuesta de ectodermo en su parte externa y de endodermo en la interna. La membrana bucofaringea se rompe hacia el día 26, comunicando la faringe primitiva y el intestino anterior con la cavidad amniótica (véase Figura 10-1F y G).

Componentes del arco faringeo

Cada arco faríngeo consta de un núcleo de mesenquima (tejido conjuntivo embrionario) y está cubierto por ectodermo en su parte externa y por endodermo en su porción interna (véase Figura 10-1H e I). El mesénquima original deriva del mesodermo durante la tercera semana. A lo largo de la cuarta, casi todo el mesénguima proviene de las células de la cresta neural que migran hacia los arcos faríngeos. La migración de estas células hacia los arcos y su diferenciación en mesénquima produce las prominencias maxilares y mandibulares del primer arco (véase Figura 10-2). Las células de la cresta neural son únicas porque, a pesar de su origen neuroectodermico realizan una aportación importante al mesénquima de la cabeza y cuello, así como a estructuras de muchas otras regiones (véase Capítulo 5) Sin embargo, la musculatura esquelética y el endotelio vascular se derivan del mesenquima original de los arcos faringeos.

Destino de los arcos faríngeos

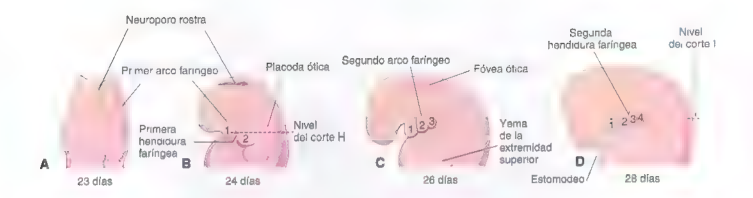
Los arcos faringeos contribuyen en gran medida a la formación de la cara, cavidades nasales, boca, laringe, faringe y cuello (Figuras 10-3 y 10-4). Durante la quinta semana, el segundo arco faringeo aumenta de tamaño y supera a los arcos tercero y cuarto, formando una depresión ectodérmica, el seno cervical (véanse Figuras 10-2 y 10-4A a D) Hacia el final de la séptima semana han desaparecido las hendiduras faríngeas segunda a cuarta y el seno cervical lo que hace que el cuello adquiera un contorno liso. Un arco faringeo típico contiene:

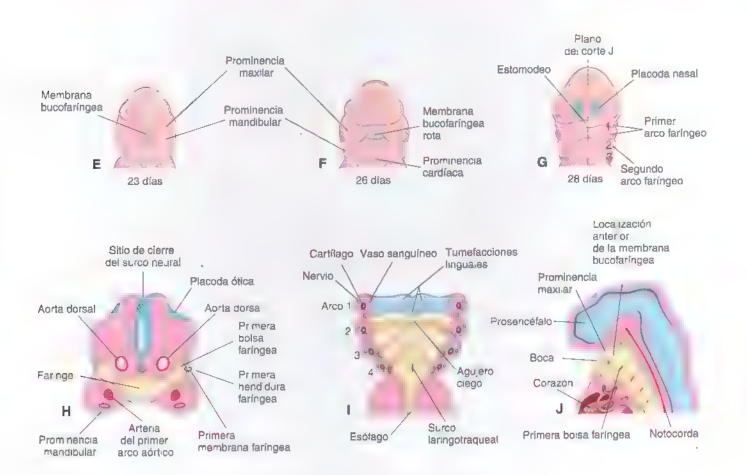
- un arco aórtico una arteria que surge del tronco arterial del corazón primitivo (véase Figura 10-3B) y rodea a la faringe primordial para entrar en la aorta dorsal
- un cilindro cartilaginoso que forma el esqueleto del arco
- un componente muscular que da lugar a músculos en la cabeza y el cuello
- un nervio que inerva la mucosa y los músculos derivados del arco

Los nervios que crecen hacía el interior de los arcos derivan del neuroectodermo del encéfalo primitivo.

Derivados de los arcos aórticos

La transformación de los arcos aórticos en el patrón arterial adulto de la cabeza y el cuello se describe en el Capítulo 14 sobre el aparato cardiovascular. La sangre de los arcos aórticos irriga los arcos faríngeos y penetra después en la aorta dorsal

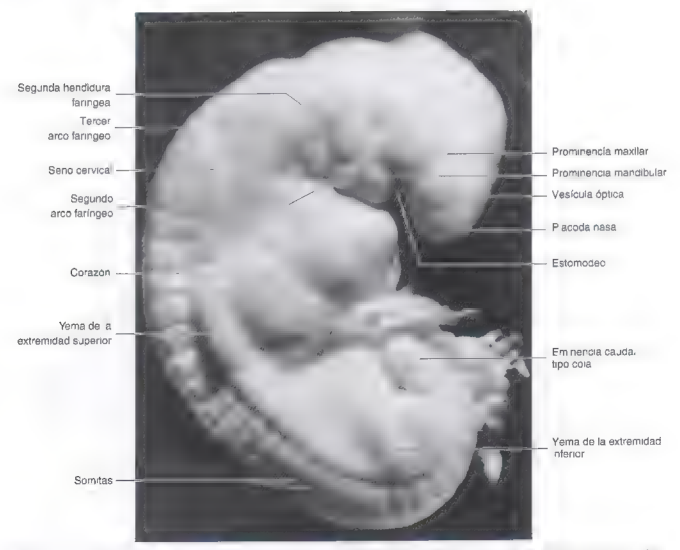




Derivados de las capas germinales no Endodermo Mesodermo

Figura 10 1 D buios que representan el aparato faringeo humano. A. Vista dorsal de la parte craneal de un embrion temprano. Bla D, Vistas ratera es que muestran el desarrol o posterior de los arcos faringeos. Ela G. Vistas ventrales o facia es que llustran la relación de primer arco faringeo con el estomodeo. H, Corte hor zonta la través de la región craneal de un embrion in Corte similiar que muestra los componentes de laco y el suello de la faringe primitiva. J, Corte sagita de la región craneal de un embrión que señala las desembocaduras de las boisas faringeas en la pared latera, de la faringe primitiva.

Ectodermo



Ligira 10 - 2. Macrofotografía de un embnon humano de cuatro semanas y media de edad en la etapa 13. (Cortes a del difunto profesor emér to Dr. K. V. Hinrichsen, Medizinische Fakultät, Institut für Anatomie, Ruhr-Universität Bochum, Alemania.)

Derivados del cartílago de los arcos faringcos

El extremo dorsal del cartílago del primer arco (cartílago de Meckel) está estrechamente relacionado con el oído en desarrollo y se osifica para formar dos huesos del oído medio, el martillo y el yunque (Figura 1-5; Tabla 10-1). La porción media del cartílago sufre un proceso de involución, pero su pericondrio origina el ligamento anterior del martillo y el ligamento esfenomandibular. Las porciones ventrales de los cartílagos del primer arco forman el primordio en forma de herradura de la mandíbula y condicionan su morfogénesis temprana al mantener su ritmo de crecimiento. Cada mitad de la mandíbula se forma lateral respecto a este cartílago y en relación estrecha con él. El cartílago desaparece a medida que la mandíbula se desarrolla alrededor de él por osificación intramembranosa (véase Figura 10-5B)

El extremo dorsal del cartílago del segundo arco (cartílago de Reichert) también está estrechamente relacionado con el oído en desarrollo, se osifica para dar lugar al estribo del oído medio y la apófisis estiloides del hueso temporal (véase Figura 10-5B). La parte de cartílago entre la apófisis estiloides y el hueso hioides involuciona; su pericondrio forma el ligamento estilohioideo. El extremo

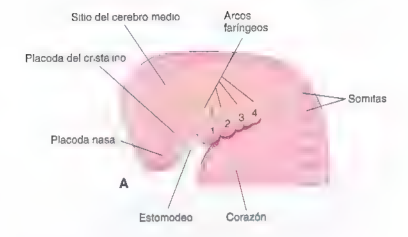
ventral del cartílago del segundo arco se osifica y da lugar al asta menor (L. cornu, cuerno) y la parte superior del cuerpo del hueso hioides (véase Figura 10-5B).

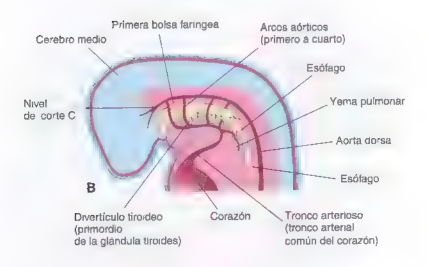
El cartilago del tercer arco, situado en la parte ventral del mismo, se osifica para formar el asta mayor y la porción inferior del cuerpo del hueso hioides. Los cartilagos cuarto y sexto se fusionan y originan los cartilagos laringeos (véase Figura 10-5B; Tabla 10-1), con excepción de la epiglotis, El cartilago de ésta se desarrolla a partir de mesénquima de la eminencia hipofaringea (véase Figura 10-24A), una prominencia del suelo de la faringe embrionaria derivada de los arcos faringeos tercero y cuarto El quinto arco faringeo es rudimentario y carece de derivados

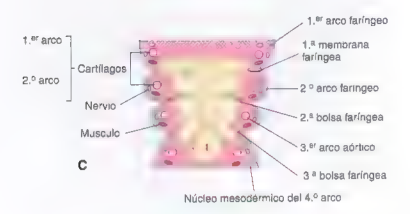
Derivados de los músculos de los arcos faringeos

Los componentes musculares de los arcos forman diversos músculos de la cabeza y cuello. La musculatura del primer arco faríngeo constituye los músculos de masticación y otros músculos (Figura 10-6; Tabla 10-1) La musculatura del segundo arco faríngeo forma el músculo del estribo, estilohioideo, vientre posterior del digástrico, auriculares y

Continúa en la pagina 208



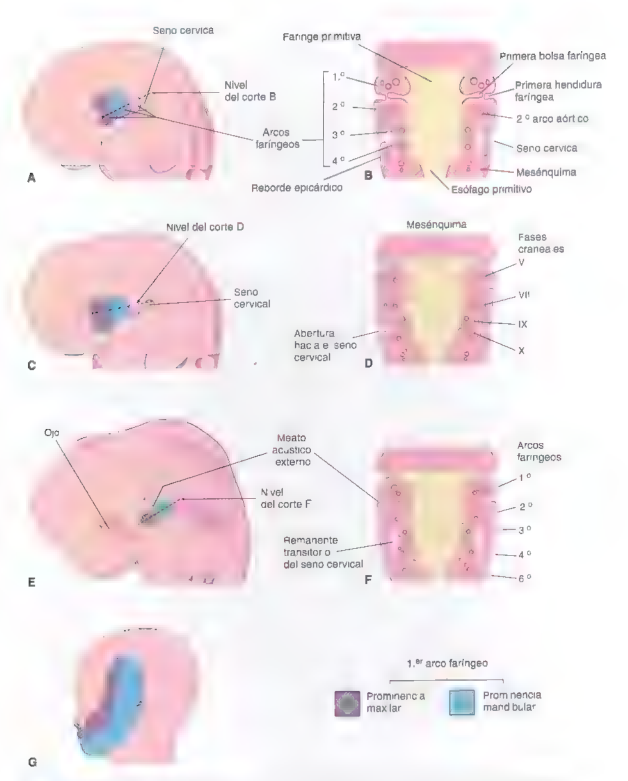




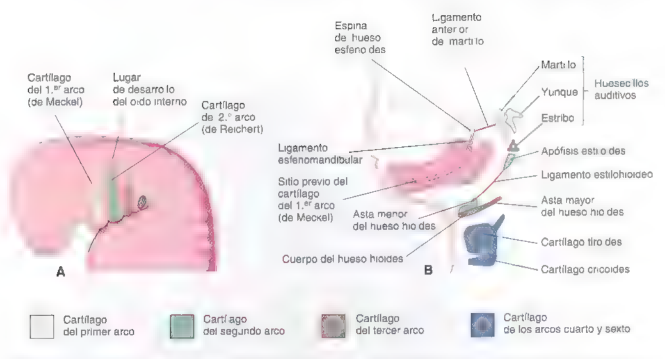
Derivados de las capas germinales



Figura 10 – 3. A, Dibujo de las regiones torácica, de la cabeza y el cuello de un embrión humano (airededor de 28 días), que muestra el aparato faríngeo. B, Esquema que señala las bolsas faríngeas y los arcos aórticos. C, Corte honzontal del embrión que indica el suelo de la faringe primitiva e ilustra la capa germinal origen de los componentes del arco faríngeo.



Ingula 10 1 A Vista ateral de las regiones torácica, de la cabeza y el cuello de un embrión (aproximadamente 32 dias) que muestra accos faringeos y seno cervical B, D agrama de un corte del embrion al nivel que se indica en A, que muestra el crecimiento del segundo arco sobre el tercero y cuarto. C, Embrion de a rededor de 33 dias. D, Corte del embrión al nivel que se muestra en C, que i ustra el cierre temprano de seno cervical. E, Un embrion de unos 41 dias. F, Corte del embrión al nivel que se muestra en E, que muestra el remanente quístico transitorio del seno cervical. G, Dibujo de un feto de 20 semanas que señala el área de la cara derivada del primer par de arcos faringeos.



Irganza 10 5 A, Esquema laterar de las regiones torácica, de la cabeza y el cuel o de un embrion de cuatro semanas que ilustra la localización de os cartilagos en los arcos faringeos. B. Vista similar de un feto de 24 semanas que muestra los derivados adultos de los cartilagos de arco. Obsérvese que la mandibula esta formada por la osificación intramembranosa de lejido mesenquimatoso que rodea al cartilago de primer arco. Este cartilago actua como una piantilia para el desarrollo de la mandibula a, pero no participa directamente en la formación de la misma. Algunas veces, la osificación del cartilago de segundo arco se puede extender desde la apofisis estiloides a lo largo del gamento estilohio del Cuando ocurre, puede originar dolor en la región de la amigdala paratina.

Arco	Nervio	Músculos	Estructuras esqueléticas	Ligamentos
Primero (mandibular)	Trigémmo* (PC V)	Músculos de la masticación [‡] Milohioideo y vientre anterior del digastrico Tensor del tímpano Tensor del velo del paladar	Martillo Yunque	Ligamento anterior del martillo Ligamento esfenomandibula
Segundo (hioideo)	Facial (PC VII)	Músculos de la expresión facial [§] Estribo Estilohioideo Vientre posterior del digástrico	Estribo Apófisis estiloides Asta menor del hioides Parte superior del cuerpo del hueso hioides	Ligamento estilohioideo
Tercero	Glosofaringeo (PC IX)	Estilofaringeo	Asta mayor del hioides Parte inferior del cuerpo del hueso hioides	
Cuarto y sexto	Rama laríngea superior del vago (PC X) Rama laríngea recurrente del vago (PC X)	Cricotiroideo Elevador del velo del paladar Constrictores de la faringe Músculos intrinsecos de la laringe Musculos estriados del esófago	Cartilago tiroides Cartilago cricoides Cartilago aritenoides Cartilago corniculado Cartilago cuneiforme	

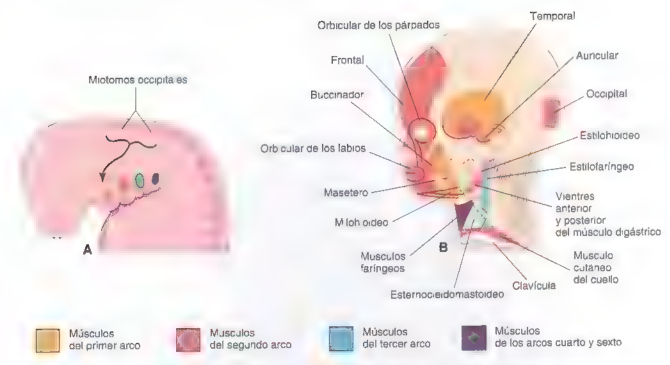
Los derivados de las arterias del cayado aórtico se describen en el Capitulo 14

La división oftálmica del PC V no increa ningún componente del arco faringeo

^{*} Temporal masetero, pterigoideos interno y externo.

[§] Burcinador, auricular, frontal, cutaneo del cuello, orbiculares de los labios y orbiculares de los párpados.

El quinto arco faringeo suele estar ausente. Cuando existe, es rudimentario y no suele tener cartílago identificable. Los componentes cartílaginosos de los arcos cuarto y sexto se fusionan para formar los cartílagos de la laringe.



Ligura 10 - 6. A. Vista atera de las regiones toracica, de la cabeza y el cuello de un embrion de cuatro semanas que muestra los músculos derivados de los arcos faringeos. La flecha seña a la ruta que siguen los mioblastos desde los miotomos occipitales para formar la musculatura de la lengua 8, Esquema de disección de las regiones de la cabeza y el cuel o de un feto de 20 semanas que muestra los musculos procedentes de los arcos faringeos. Se han retirado partes de los musculos cutáneo del cuello y esternocle domasto del para mostrar los músculos más profundos. Obsérvese que los moblastos de segundo arco migran desde el cuello hasta la cabeza, donde originan los musculos de la expresión facia. Estos musculos son inervados por el nervio facial (PC VII), el nervio del segundo arco faringeo.

músculos de la expresión facial. La musculatura del tercer arco faringeo da lugar al estilofaringeo, mientras que la correspondiente al cuarto arco origina el cricotiroideo, el elevador del velo del paladar y los constrictores de la faringe. Finalmente, la musculatura del sexto arco faringeo forma los músculos intrínsecos de la laringe

Derivados de los nervios de los arcos faringeos

Cada arco es inervado por su propio par craneal (PC). Los componentes eferentes (branquales) viscerales especiales de los pares craneales inervan los músculos derivados de los arcos faringeos (Figura 10-7; Tabla 10-1). Como el mesénquima de estos arcos contribuye a la formación de la dermis y las membranas mucosas de la cabeza y el cuello, estas áreas están inervadas por nervios aferentes viscerales especiales

La piel de la cara es inervada por el quinto par craneal o **nervio trigémino** (PC V). Sin embargo, tan sólo sus dos ramas caudales (*maxilar y mandibular*) inervan los derivados del primer arco faríngeo (véase Figura 10-7B). El PC V constituye el principal nervio sensitivo de la cabeza y cuello y es el nervio motor de los músculos de la masticación (véase Tabla 10-1). Sus ramas sensitivas inervan la cara, los dientes y las mucosas de las cavidades nasales, paladar, boca y lengua (véase Figura 10-7C).

El séptimo par craneal o **nervio facial** (PC VII) el noveno par craneal o **nervio glosofaringeo** (PC IX) y el décimo par craneal o **nervio vago** (PC X) inervan los arcos segundo, tercero y caudal (cuarto a sexto), respectivamente. El cuarto arco es inervado por la rama laringea superior del nervio vago (PC X), mientras que el sexto recibe su rama laringea recurrente. Los nervios del segundo a sexto arcos faringeos tienen una escasa distribución cutánea (véase Figura 10-7C), no obstante, inervan las mucosas de la lengua, faringe y laringe

Bolsas faringeas

La faringe primitiva, derivada del intestino anterior se ensancha en su extremo craneal, donde se une a la boca primitiva o estomodeo (véanse Figuras 10-3A y B y 10-4B), y se estrecha en su extremo caudal donde se une al esófago. El endodermo de la faringe recubre las caras internas de los arcos faringeos y pasa hacia unos divertículos en forma de globo, denominados bolsas faringeas (véanse Figuras 10-1H a J y 10-3B y C). Los pares de bolsas se desarrollan en una secuencia craneocaudal entre los arcos. Por ejemplo el primer par de bolsas se encuentra entre el primer y segundo arcos faringeos. Hay cuatro pares bien definidos de bolsas faríngeas; el quinto par no existe o es rudimentario. El endodermo de las bolsas entra en contacto con el ectodermo de las hendiduras faringeas y forma las membranas faringeas de doble capa que separan las bolsas faringeas de dichas hendiduras (véanse Figuras 10-1H y 10-3C).

Derivados de las bolsas faringeas

El revestimiento endodérmico de las bolsas faríngeas origina órganos importantes de la cabeza y el cuello

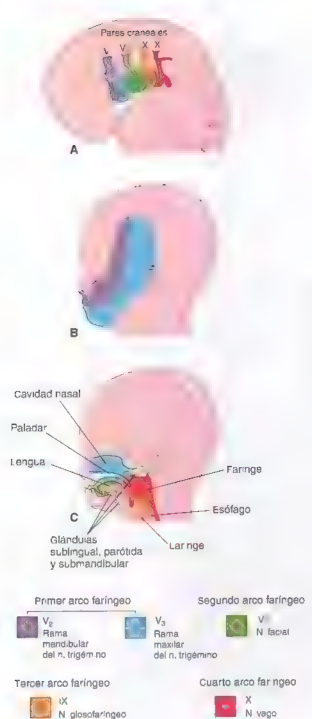


Figure 10 - 7. A, Vista lateral de las regiones torácica, de la cabeza y el cuello de un embrión de cuatro semanas que muestra los pares craneales que inervan los arcos faríngeos. B, Esquema de las regiones de la cabeza y el cuello de un feto de 20 semanas que muestra la distribución superficial de las dos ramas caudales del nervio del primer arco (PC V) C, Corte sagital de cabeza y cuello fetales que indica la distribución profunda de las fibras sensonales de los nervios faríngeos hacia dientes y mucosa de lengua, faringe, cavidad nasal, paladar y laringe

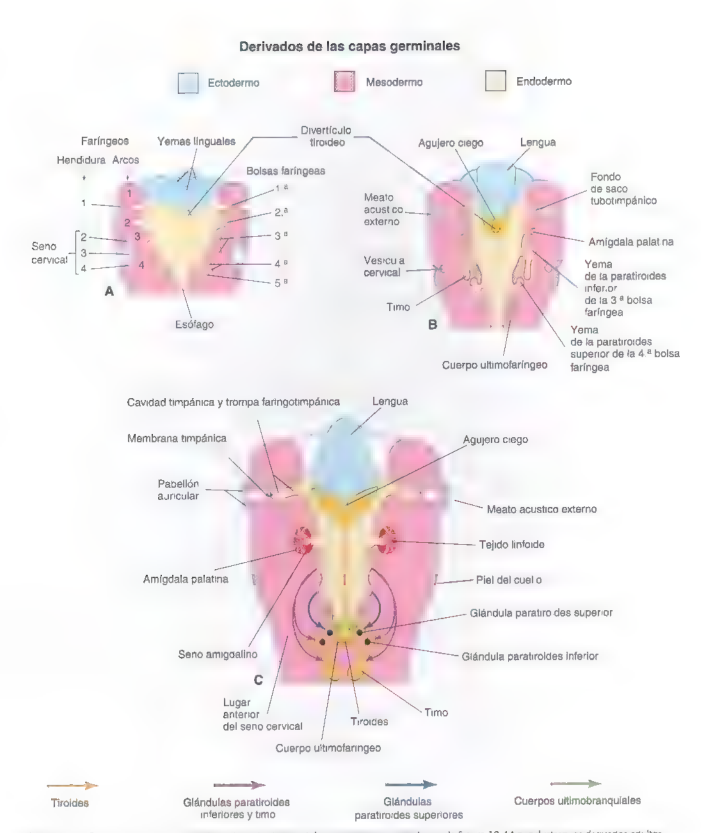
La primera bolsa faringea

La primera bolsa faríngea se extiende hacia un fondo de saco tubotimpánico alargado (Figura 10-8B). La parte distal expandida de este fondo de saco entra en contacto con la primera hendidura faríngea, donde posteriormente participa en la formación de la membrana timpánica (timpano). La cavidad del receso timpánico da lugar a la cavidad timpánica y el antro mastoideo. La conexión del fondo de saco tubotimpánico y la faringe se alarga gradualmente para

formar la **trompa faringotimpánica** (trompa auditiva). En el Capítulo 19 se aportan más detalles acerca del oído en desarrollo.

La segunda bolsa faringea

A pesar de que la segunda bolsa faringea se oblitera mucho a medida que se desarrolla la **amugdala palatina**, una parte de la cavidad de esta bolsa permanece como **seno** o fosa **amigdalina** (Figuras 10-8C y 10-9). El endodermo de la



Ligima 10 - 8. Representaciones esquematicas de cortes horizontales en ei nivel que se indica en la Figura 10 4A que illustran los derivados adultos de las bolsas faringeas. A, Cinco semanas. Obsérvese que el segundo arco faringeo crece sobre el tercero y cuarto arcos, ocultando las hendiduras faringeas segunda a cuarta en el seno cervica. B, Seis semanas. C, Siete semanas. Observese la migración de timo, glandulas paratiroides y tiroides en desarrollo hacia el cuello.

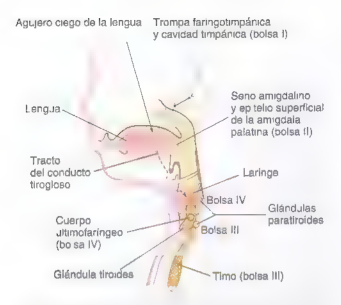


Figura 10 – 9. Esquema de un corte sagital de las regiones de cabeza, cuello y torácica superior de un feto de 20 semanas que muestra os derivados adultos de las boisas faríngeas y el descenso de la glándula tiroides hacia el cuel·o.

segunda bolsa prolifera y crece hacia el mesénquima subyacente. Las partes centrales de estas yemas desaparecen y forman criptas (depresiones en forma de fosa). El endodermo de la bolsa origina el epitelio superficial y el revestimiento de las criptas amigdalinas. Hacia las 20 semanas, el mesénquima situado alrededor de las criptas se diferencia en tejido linfoide, que enseguida se organiza en los nódulos linfáticos de la amigdala palatina.

La tercera bolsa faringea

La tercera bolsa faringea se expande y desarrolla como una parte bulbar dorsal sólida y una ventral alargada y hueca (véase Figura 10-8B) Su conexión con la faringe se reduce a un conducto estrecho que degenera pronto. Hacia la sexta semana, el epitelio de la parte bulbar dorsal comienza a diferenciarse en una glándula paratiroides inferior. El epitelio de las porciones ventrales alargadas del tercer par de bolsas prolifera y oblitera las cavidades. Estos primordios bilaterales del timo entran en contacto en el plano medio para formar el timo, que desciende hacia el mediastino superior (parte superior del septo medio del tórax). La forma bilobular de este órgano linfático encapsulado se mantiene toda la vida, cada lóbulo posee su propia irrigación sanguinea drenaje linfático e inervación. Los primordios del timo y las glándulas paratiroides pierden sus conexiones con la faringe y migran hacia el cuello Posteriormente, las glándulas paratiroides se separan del timo y se sitúan en la superficie dorsal de la glándula tiroides (véanse Figuras 10-8C y 10-9)

Histogenia del timo. Este órgano linfolde primario se desarrolla a partir de células epiteliales procedentes del endodermo del tercer par de bolsas faríngeas y del mesénquima hacia el cual crecen los tubos epiteliales. Los tubos se transforman pronto en cordones sólidos que proliferan y originan ramificaciones laterales. Cada ramificación lateral

se convierte en el núcleo de un lobulillo del timo. Algunas células de los cordones epiteliales se organizan alrededor de un punto central, formando grupos pequeños de celulas denominadas corpusculos tímicos (corpúsculos de Hassall). Otras células de estos cordones se separan, pero mantienen las conexiones entre ellas para formar un retralo epitelial. El mesénquima situado entre los cordones epiteliales origina tabiques incompletos delgados entre los lobulillos Pronto aparecen hinfocitos y llenan los intersticios entre las células epiteliales. Los linfocitos provienen de células madre hematopoyéticas.

El primordio tímico está todeado de una capa delgada de mesénguma que resulta esencial para su desarrollo Este mesénquima, así como ciertas células epiteliales del timo y una célula muscular especial de la médula del organo, derivan de las células de la cresta neural El crecimiento y desarrollo del timo no ha finalizado al nacer. Se trata de un órgano relativamente grande durante el período prenatal y se puede extender a través del estrecho torácico superior hacia la base del cuello. Cuando se alcanza la pubertad, el tamaño relativo del timo comienza a disminuir (es decir, sufre una involución). En la edad adulta, con frecuencia apenas es reconocible debido a la grasa que infiltra la corteza de la glándula; no obstante, aún es funcional e importante para conservar la salud. Además de secretar hormonas tímicas, el timo adulto sensibiliza a los timocitos antes de liberarlos hacia la periferia.

La cuarta bolsa faringea

Esta bolsa también se expande en dos porciones, una bulbar dorsal y otra ventral alargada (véanse Figuras 10-8 y 10-9). Su conexión con la faringe se reduce a un conducto estrecho que degenera enseguida. Hacía la sexta semana, cada porción dorsal da lugar a una glándula paratiroides superior, que se halla en la superficie dorsal del tiroides. Como se ha descrito, las glándulas paratiroides procedentes de la tercera bolsa descienden con el timo y adquieren una posición más inferior que las glándulas paratiroides derivadas de la cuarta bolsa, lo que explica que las paratiroides derivadas de la tercera bolsa sean más inferiores (véase Figura 10-9)

Histogenia de las glándulas paratiroides. El epitelio de las porciones dorsales de la tercera y cuarta bolsas prolifera durante la quinta semana y forma pequeños nódulos en la cara dorsal de cada bolsa. Pronto se registra un crecimiento de mesénquima vascular hacia estos nódulos que da lugar a una red capilar. Las células principales se diferencian durante el período embrionario y se cree que se vuelven activas desde el punto de vista funcional en la regulación del metabolismo fetal del calcio. Las células oxifilas se diferencian entre cinco y siete años después del nacimiento.

La porción ventral alargada de cada cuarta bolsa se desarrolla para originar un cuerpo ultimofaringeo que recibe este nombre al tratarse de la última serie de estructuras derivadas de las bolsas faríngeas. El cuerpo ultimofaríngeo (ultimobranquial) se fusiona con la glándula tiroides y sus células se diseminan dentro de ella, dando lugar a las células parafoliculares de la glándula tiroides; también se denominan células C para indicar que producen calcitoni na, una hormona implicada en la regulación de la concentración normal de calcio en los líquidos corporales. Las células C se diferencian a partir de las células de la cresta neural

que migran de los arcos faríngeos hacia el cuarto par de bolsas faringeas

La quinta bolsa faringea

Cuando se desarrolla, esta bolsa rudimentaria forma parte de la cuarta bolsa faríngea y participa en la formación del cuerpo ultimofaríngeo.

Hendiduras faringeas

Las regiones de la cabeza y el cuello de embriones humanos presentan cuatro hendiduras faríngeas (surcos) a cada lado durante la cuarta y quinta semanas (véanse Figuras 10-1B a D y 10-2) Estas hendiduras separan externamente los arcos faríngeos. Solamente un par de surcos realiza una contribución a las estructuras posnatales, el primer par se mantiene como el meato acústico externo (véase Figura 10-8C). El resto de los surcos se sitúa en una depresión a modo de hendidura, el seno cervical, y normalmente se oblitera con el seno a medida que avanza el desarrollo del cuello (véase Figura 10-4B, D y F).

Membranas faringeas

Las membranas faríngeas aparecen en el suelo de las hendiduras faríngeas (véanse Figuras 10-1H y 10-3C). Estas membranas se forman en las regiones donde los epitelios de las hendiduras y las bolsas se aproximan entre sí. El mesénquima separa pronto el endodermo de las bolsas y el ectodermo de las hendiduras. Tan sólo un par de membranas contribuyen a la formación de estructuras adultas; la primera membrana faringea, junto con la capa acompañante de mesénquima, se convierte en la membrana timpánica (véase Figura 10-8C).

Magmalias de la cabeau y el cuello:

La mayoría de las anomalías congénitas de la cabeza y el cuello se originan durante la transformación del aparato faringeo en estructuras adultas. La mayoría de las maiformaciones representan restos del aparato faringeo que normalmente desaparecen a medida que se desarrollan las estructuras adultas.

Senos y quistes auriculares congénitos

Por lo general, aparecen senos (depresiones) y quistes aunculares pequeños en un área triangular de la piel delante de la aurícula del oído externo (Figura 10-10P); sin embargo, se pueden encontrar en otras localizaciones alrededor de la aurícula o en su lóbulo (lóbulo de la oreja). Aunque algunos senos y quistes son remanentes del primer surco faringeo, otros representan pliegues ectodérmicos secuestrados durante la formación de la aurícula a partir de los montículos auriculares (tumefacciones que forma la aurícula). Estos senos y quistes se clasifican como anomalías menores que carecen de consecuencias médicas de gravedad.

Senos branquiales

Los senos branquiales externos son poco frecuentes y casi todos los que se abren de forma externa en la cara lateral del cuello provienen de la falta de obliteración del segundo surco faringeo y el seno cervical (Figuras 10-10D y 10-11A y B). Habitualmente, el seno se suele abrir a lo largo del borde anterior del músculo esternocleidomastoideo en el tercio inferior del cuello. En un 5% de los casos aparecen anomalías del resto de los surcos faríngeos (primero, tercero o cuarto). Los senos branquiales externos se detectan con frecuencia durante la lactancia por la exudación de material mucoso a su través (véase Figura 10-11A). Estos senos cervicales laterales son bilaterales en airededor de 10% de los casos y se asocian comúnmente a senos auriculares.

Los senos branquiales internos se abren en la faringe y son muy poco frecuentes. Puesto que generalmente se abren en el seno amigdalino o cerca del arco palatofaríngeo (vease Figura 10-10D y P), casi todos ellos son consecuencia del mantenimiento de la porción proximal de la segunda bolsa faringea. Por lo general, esta bolsa desaparece a medida que se desarrolla la amigdala palatina y su remanente normal es el seno amigdalino.

Fístula branquial

Se trata de un canal anómalo que se abre de manera interna en el seno amigdalino y externamente en la cara lateral del cuello y procede de la persistencia de partes del segundo surco faríngeo y la segunda bolsa faríngea (véanse Figuras 10-10E y F y 10-11B). La fístula asciende desde su abertura en el cuello a través del tejido subcutáneo y músculo cutáneo del cuello hasta alcanzar la vaina carotídea A continuación, la fístula pasa entre las arterias carótidas interna y externa y se abre en el seno amigdalino.

Fístula del seno piriforme

Se cree que una fístula del seno piriforme es consecuencia de la persistencia de restos del cuerpo ultimofaríngeo, la fístula sigue la ruta de migración de este cuerpo embrionario hasta la glándula tiroides (véase Figura 10-8C).

Quistes branquiales

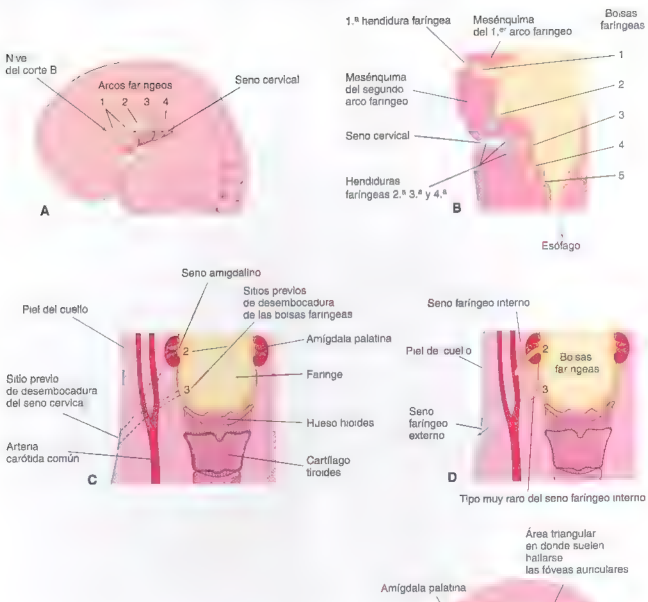
El tercero y cuarto arcos faríngeos se hallan enterrados en el seno cervical (véase Figura 10-10B). Los restos de estas partes del seno cervical o segundo surco faríngeo pueden permanecer y formar un quiste esférico o alargado (véase Figura 10-10F). A pesar de que pueden estar asociados a senos branquiales y drenar a través de ellos, los quistes branquiales se encuentran con frecuencia libres en el cuello inmediatamente debajo del ángulo de la mandíbula. No obstante, se pueden desarrollar en cualquier punto a lo largo del borde anterior del músculo esternocleidomastoideo. Frecuentemente, los quistes branquiales no se manifestan hasta finales de la niñez o principios de la edad adulta, cuando producen una tumefacción indolora de crecimiento lento en el cuello (Figura 10-12). Los quistes aumentan de tamaño por la acumulación de líquido y residuos celulares derivados de la descamación de sus revestimientos epiteliales (Figura 10-13). También se han observado quistes branquiales en las glándulas paratiroides.

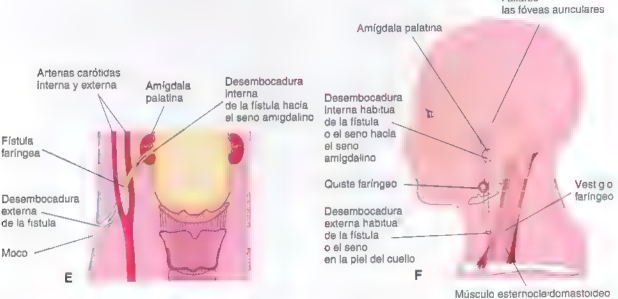
Vestigios branquiales

Normalmente, los cartílagos faríngeos desaparecen, salvo las porciones que forman ligamentos o huesos; sin embargo, en algunos casos poco frecuentes aparecen restos cartilaginosos u óseos del cartílago de los arcos faríngeos bajo la piel de los lados del cuello (Figura 10-4). Suelen situarse anteriores al tercio inferior del músculo esternocleidomastoideo (véase Figura 10-10f).

Síndrome del primer arco

El desarrollo anómalo de los componentes del primer arco faringeo comporta diversas anomalías congénitas de los





I tigima 10 – 10 A, Vista lateral de las regiones torácica, de la cabeza y el cuello de un embrión de cinco semanas que representa el seno cervical que aparece normalmente en esta etapa. 8. Sección horizontal del embrión al nivel de A, que fustra la relación de seno cervical con los arcos y bolsas faringeas. C, Diagrama de regiones faringea y del cuello del adulto que indica las localización por as de aberturas de seno cervical y bolsas faringeas. Diagrama de regiones faringeas punteadas indican el posible trayecto de las fistulas faringeas. Diagrama similar que muestra las bases embrio ógicas de diversos tipos de senos faringeos. E Dibujo de una fístula faringea consecuencia de la persistencia de partes del segundo surco faringeo y segunda bolsa faringea. F, Dibujo que muestra los sitios posibles de quistes faringeos y aberturas de senos y fístulas faringeos. También se ilustra un vest gio faringeo (véase también Figura 10-14).



I igrim 10 – 11. A, Fotografía del cuello de un niño que muestra la inserción de un catéter en la abertura externa de un seno faríngéo El catéter permite definir la longitud de la vía, lo que facilita su resección quirúrgica. B, Fistulograma de una fístula faríngea completa La radiografía se realiza tras inyectar un medio de contraste que muestra el recorndo de la fístula a traves del cuello. (Cortesía del Dr. Pierre Soucy, Division of Paediatric Surgery, Chi dren's Hospital of Eastern Ontario, Ottawa, Canadá)



ojos, oídos, mandíbula y paladar, que en conjunto constituyen el síndrome del primer arco (Figura 10-15). Se piensa que este síndrome es consecuencia de la migración insuficiente de las células de la cresta neural hacia el primer arco durante la cuarta semana. Existen dos manifestaciones principales del síndrome del primer arco;

- En el síndrome de Treacher Collins (disóstosis mandibulofacial), producido por un gen autosómico dominante, se produce hipoplasia malar (reducción del desarrollo de los huesos cigomáticos de la cara) con hendiduras palpebrales inclinadas hacia abajo, malformaciones de los párpados inferiores, deformación de los oídos externos y, en ocasiones, anomalías de los oídos medio e interno.
- En el síndrome de Pierre Robin se detecta hipoplasia mandibular, paladar hendido y anomalías de ojos y oídos. Muchos casos de este síndrome son esporádicos, aunque algunos parecen tener un componente genético. En el complejo morfogenético de Robin, el defecto incial es una mandíbula pequeña (micrognatia), que origi-

na un despiazamiento posterior de la lengua y obstrucción hasta el cierre total de los procesos palatinos de maxilar superior y paladar hendido bilateral (véanse Figuras 10-37 y 10-40).

Síndrome de DiGeorge: aplasia tímica y ausencia de glándulas paratiroldes congénitas

Los niños que presentan estas anomalías nacen sin timo ni glándulas paratiroides; en algunos casos se ha encontrado tejido glandular ectópico. La patología se caracteriza por hipoparatiroidismo congénito, aumento de la susceptibilidad a infecciones, anomalías de la boca (filtrum labial acortado [malformación de boca de pescado]), orejas de implantación baja hendidas, hendiduras nasales, hipoplasia tiroidea y anomalías cardíacas (defectos del cayado de la aorta y de corazón). El síndrome de DiGeorge se produce debido a una falta de diferenciación de las bolsas faríngeas tercera y cuarta en el timo y glándulas paratiroides. Las anomalías faciales se deben fundamentalmente al desarrollo anómalo de los componentes del primer arco debido a la ausencia de contribución de la cresta neural. En la mayoría de los casos de

este síndrome hay una microdeleción de la región q11.2 del cromosoma 22

Telido tímico accesorio

Puede mantenerse una masa aistada de tejido tímico en el cuello, frecuentemente en las proximidades de la glándula paratiroides inferior (Figura 10-16). Este tejido se suelta del timo en desarrollo a medida que migra en sentido caudal hacia el cuello.

Variaciones del timo

Se producen variaciones de la forma del timo, pero no tienen relevancia clínica. Pueden mostrar cordones delgados o prolongaciones hacia cada lado del cuello, en posición anterolateral con respecto a la tráquea. Estas prolongaciones pueden estar conectadas a las glándulas paratiroides inferiores a través de cordones fibrosos

Glándulas paratiroides ectópicas

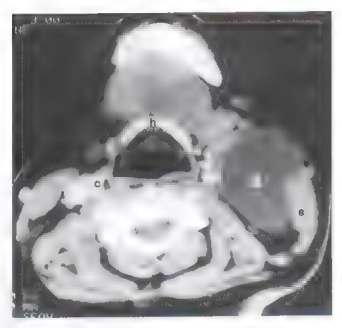
La localización de las glándulas paratiroides es muy variable. Se pueden hallar en cualquier punto en la cercanía o dentro de la glándula tiroides o el timo. Las glándulas superiores poseen una posición más constante que las inferiores. Ocasionalmente, se puede producir un error en el descenso de una glándula paratiroides inferior, que permanece cerca de la bifurcación de la arteria carót da común. En otros casos, puede acompañas al timo hacia el tórax

Número anómalo de glándulas paratiroides

Rara vez se detectan más de cuatro glándulas paratiroides. Las glándulas paratiroides supernumerarias provienen probablemente de la división de los primordios de las glándulas originales. La ausencia de una glándula paratiroides es consecuencia de la falta de diferenciación de uno de los primordios o bien de la atrofia de una glándula en etapas miciales del desarrollo.



Figura 10 - 12. Fotografía de un niño que muestra tumefacc ón en el cuello producida por un quiste faringeo. (Cortesía del Dr. Pierre Soucy, Division of Paediatric Surgery, Children's Hospital of Eastern Ontario, Ottawa, Canadá.) Los quistes faringeos se encuentran con frecuencia inmediatamente debajo del ángulo de la mandíbula o pueden aparecer en cualquier parte a lo largo del borde anterior de músculo esternocleidomastoideo, como en este caso



l'igura 10 - 13. Quiste branquial (B). Imagen de tomografía computarizada (TC) de la región del cuello de una mujer que presentaba un «bulto» en el cuelto similar a la que se muestra en la Figura 10-12 El quiste de densidad baja es anterior al músculo esternocleidomastoideo derecho (s) a nivel del hueso hioides (h). Se muestra el aspecto norma. de la vaina carotídea (c) para comparar con la vaina comprimida en el ado derecho. (Tomado de McNab T, McLennan MK, Margolis M: Radiology rounds. Can Fam Physician 41:1673, 1995.)



I Igura 10 - 14. Fotografía de un vestigio faríngeo cartilaginoso bajo la piel dei cuello de un niño. (Tomado de Raffensperger (G: Swenson's Pediatric Surgery, 5.* ed. 1990 Cortesía de Appleton-Century Crofts.)

Desarrollo de la glandula tiroides

La glándula tiroides es la primera glándula endocrina que se desarrolla en el embrión. Comienza a formarse unos 24 días después de la fecundación a partir de un engrosamiento endodérmico medial en el suelo de la faringe primitiva (Figura 10-17). Este engrosamiento origina pronto una pequeña evaginación o primordio tiroideo. A medida que crecen el embrión y la lengua, la glándula tiroides en desarrollo desciende hacia el cuello y pasa por delante del hueso hioides y los cartilagos laríngeos en desarrollo. Durante



Figura 10 - 15. Fotografía de un lactante con síndrome del primer arco, un patrón de anomalías consecuencia de la migración insuficiente de cé ulas de la cresta neural nacia el primer arco faríngeo. Obsérvese lo siguiente oreja deformada, apéndice preauricular, defecto en la mejilla entre el pabeilón auricular y la boca, hipoplasia de la mandíbula y macrostomía (boca grande)

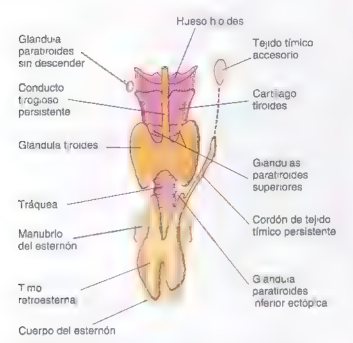


Figura 10 - 16. Dibujo en el plano anterior de la glándula tiroides, timo y glándulas paratiroides que illustra las distintas anomalías congén tas que pueden suceder

Figure 10 - 17. Desarrollo de la giándula tiroides. A, B y C, Esquemas de cortes sag ta es de las regiones de cabeza y cuello de embriones de cuatro, cinco y seis semanas, respectivamente, que liustran etapas sucesivas del desarrollo de la glándula tiroides. D, Corte similar de cabeza y cuello de un adulto que señala la trayectoria que sigue la glándula tiroides durante su descenso embrionario (se indica por el trayecto previo del conducto tirogloso).







un período de tiempo corto, la glándula tiroides está conectada a la lengua a través de un tubo estrecho, el **conducto tirogloso** (véase Figura 10-17*B* y *C*)

Al principio, el primordio tiroideo es hueco, pero enseguida se hace sólido y se divide en lóbulos derecho e izquierdo conectados a través del istmo de la glándula tiroides (Figura 10-18), que se halla en posición anterior respecto a los anillos traqueales segundo y tercero en desarrollo. Hacia las siete semanas, la glandula tiroides ha asumido su forma definitiva y ha alcanzado generalmente su posición final en el cuello (véase Figura 10-17D). Para entonces el conducto tirogloso suele haber degenerado y desaparecido. Su orificio proximal perdura como una depresión ciega en la lengua, el **agujero ciego de la lengua.** En alrededor de un 50% de las personas existe un lóbulo piramidal dirigido hacia arriba desde el istmo. El lóbulo piramidal puede estar unido al hueso hioides por medio de tejido fibroso o músculo liso (el elevador de la glándula tiroides). Un lóbulo piramidal y el músculo liso asociado representan una porción persistente del extremo distal del conducto tirogloso (véase Figura 10-18).

Histogenia de la glándula tiroides

El primordio tiroideo consta de una masa sólida de células endodérmicas. Esta agregación celular se rompe posteriormente y da lugar a una red de cordones epiteliales a medida que es invadido por el mesénquima vascular circundante. Al alcanzar la décima semana, los cordones se han dividido en pequeños grupos celulares. Pronto aparece una luz en cada grupo celular y las células se organizan en una única capa alrededor de ésta. Durante la semana undécima comienza a aparecer coloide en dichas estructuras denominadas folículos tiroideos; posteriormente se puede demostrar la concentración de yodo, así como la síntesis de hormonas tiroideas

filpotiroldismo congénito

La causa principa del hipotiroid smo congénito es una alteración del desarro lo de la glandula tiroides, más que causas centrales relacionadas con el eje hipotalamo-hipofisar o.



Figure 10 - 18. Fotografía de la superficie anterior de una grándula tro des de adulto disecada que muestra la persistencia de conducto tirogloso. Obsérvese el óbulo piramidal que asciende del borde superior del istmo y representa una porción persistente del extremo inferior del conducto tirogloso.

Senos y quistes del conducto tirogloso

Se pueden formar quistes en cualquier parte del recorrido del conducto tirogloso durante el descenso de la glándula tiroides primordial desde la lengua (Figura 10-19). Normalmente, el conducto tirogloso se atrofia y desaparece, pero puede persistir un resto y formar un quiste en la lengua o en la parte anterior del cuello, habitualmente en posición inmediatamente inferior al hueso hioides (Figura 10-20). La mayoría de estos quistes se observan hacia los cinco años de edad. A menos que las lesiones se infecten, casi todas son asintomáticas. La tumefacción producida por un quiste del conducto tirogloso suele evolucionar como una masa móvil, con aumento de tamaño gradual e indoloro (Figura 10-21). Es posible que el quiste contenga a veces cierta cantidad de tej do tiroideo. Después de la infección se produce una perforación de la plei, formando un seno del conducto tirogioso que habitualmente se abre en el plano medio del cuello, delante de los cartílagos laríngeos (véase Figura 10-19A).

iGiándula tiroldes estápicas

Una glándula tiroides ectópica es una anomalía congénita poco frecuente que se localiza habitualmente a lo largo de la ruta normal de su descenso desde la lengua (véase Figura 10 17C) El tejido tiroideo lingual constituye el teildo tiroideo ectópico más común; se encuentran masas tiroides intralinguales en hasta el 10% de las autopsias, aunque sólo poseen refevancia clínica en 1 de 4.000 individuos con enfermedad de la glándula tiroides. El descenso incompleto de la glándula tiroides comporta la aparición de la glándula tiroldes sublingual en la parte alta del cuello o inmediatamente por debajo del hueso hioides (Figuras 10-22 y 10-23). Por lo general, la glándula tiroides sublingual ectópica en el cuello representa el único tesido tiroideo presente en esa zona. Es importante desde el punto de vista clínico d ferenciar entre una glándula tiroides ectópica de un quiste del conducto tirogloso o una glándula tiroides accesoria con el fin de evitar la extirpación quirúrgica inadvertida de la glándula tiroides. Es posible que éste sea el único tejido tiroideo existente. Si no se diferencia, se podría hacer que el individuo dependiese permanentemente de medicación tiroldea.

rende divides accesorie

El tejido tiroideo accesorio también puede hallarse en el timo por debajo de la glándula tiroides. A pesar de que este tejido puede ser funcional, con frecuencia su tamaño es insuficiente para mantener la función normal si se extirpa la glándula tiroides. Asimismo, este tejido tiroides accesorio puede aparecer en el cuello a un lado del cartilago tiroideo. Normalmente se encuentra en el músculo tirohioideo. Procede de remanentes del conducto tirogloso.

Apprecia de la chiminala thomas

La ausencia de la glándula tiroides, o de uno de sus lóbulos, constituye una anomalía poco común. En casos de hemiagenesia tiroidea (falta unilateral de formación), el lóbulo izquierdo suele estar ausente con mayor frecuencia.

Desarrollo de la lengua

Hacia el final de la cuarta semana aparece una elevación medial triangular en el suelo de la faringe primitiva en

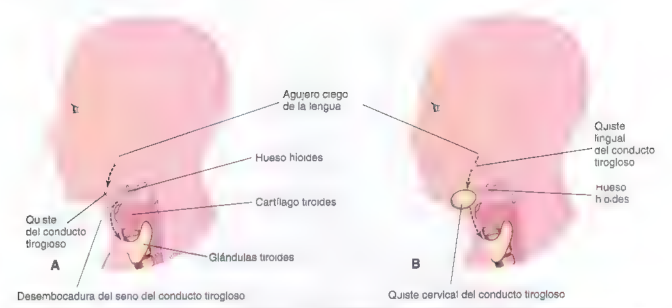


Figura 10—19—A, Diagrama de cabeza y cuello que muestra la posible localización de los quistes del conducto tirogloso. También aparece un seno del conducto tirogloso. La imea punteada señala la trayectoria que sigue el conducto tirogloso durante el descenso de la glandula tiroldes en desarrol o desde el agujero crego hasta su posición fina en la parte anterior del cuello. B, Dibujo similar que muestra quistes inquales y cervicales del conducto tirogloso. Casí todos los quistes tiroglosos se localizan justo por debajo del hueso hioldes.



Figura 10 - 20. Quiste del conducto tirog oso característico en una niña. La masa firme redonda (indicada por el dibujo) produce una tumefacción en el plano medio del cuello justo debajo del hueso hioides.

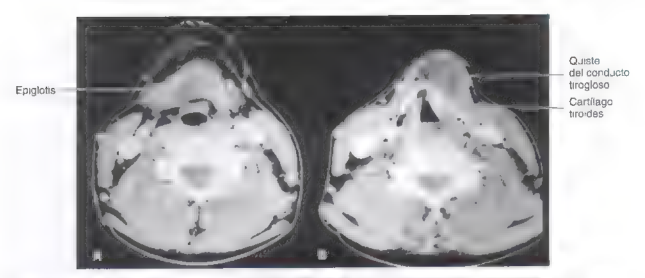
posición rostral respecto al agujero ciego lingual (Figura 10-24A). Esta tumefacción denominada yema medial de la lengua (tubérculo impar), constituye la primera indicación del desarrollo de la lengua. Pronto se desarrollan dos yemas distales de la lengua (tumefacciones linguales laterales) ovales a cada lado de la yema medial. Estas tres yemas linguales provienen de la proliferación del mesenquima de las partes ventromediales del primer par de arcos faringeos. Las vemas distales de la lengua aumentan rápidamente de tamaño, se fusionan entre sí y sobrepasan a la vema medial. Las yemas distales de la lengua fusionadas forman los dos tercios anteriores (parte bucal) de la lengua (véase Figura 10-24C). Un surco medio, el surco medio de la lengua, indica la fusión de estas yemas; internamente lo hace el tabique lingual fibroso. La yema medial de la lengua no forma ninguna porción reconocible de la lengua en el adulto.

La formación del tercio posterior (parte faringea) de la lengua se indica por dos elevaciones que aparecen en posición caudal respecto al agujero ciego (véase Figura 10-24A)

- La cópula (L., unión o nudo) se forma mediante fusión de las porciones ventromediales del segundo par de arcos faríngeos.
- La eminencia hipofaringea (eminencia hipobranquial) se desarrolla en posición caudal respecto a la cópula a partir del mesénquima en las porciones ventrolaterales de los pares de arcos tercero y cuarto.

A medida que la lengua se desarrolla, la eminencia hipofaríngea sobrepasa gradualmente a la cópula, que acaba por desaparecer (véase Figura 10-24B y C). Como consecuencia de ello, la parte faríngea de la lengua se forma a partir de la porción rostral de la eminencia hipofaríngea

La línea de fusión de las porciones anterior y posterior de la lengua se encuentra toscamente indicada por un surco



Tigion 10 21 Imágenes de tomografía computar zada (TC). A, Nive de la membrana tirohio dea y base de la epigiotis. B, Nive del cartílago tiroides que esta da oficado. El quiste del conducto tirogloso se extiende en sent do craneal hasta el borde del hueso hio des (Cortesía del Dr. Gerald S. Smyser, Altru Health System, Grand Forks, North Dakota, EE.UU.)

en forma de V, el **surco terminal** (véase Figura 10-24C). El mesénquima de los arcos faríngeos forma el tejido conjuntivo y la vasculatura de la lengua. La mayor parte de los *músculos de la lengua* proceden de mioblastos que migran desde los miotomos occipitales (Figura 10-6A). El *nervo hipogloso* (PC XII) acompaña a los mioblastos durante su migración e inerva a los músculos linguales a lo largo de su desarrollo. La totalidad de la lengua se encuentra en la boca al nacer; su tercio posterior desciende hacia la bucofaringe alrededor de los cuatro años de edad



Figura 10 - 22. Esquema de la cabeza y el cuello que muestra los lugares habituales de aparición de tej do tiroideo ectópico. La finea punteada indica que sigue la glándula tiroides durante su descenso y la trayectoria previa del conducto tirogloso.

Papilas y yemas gustativas

Las papilas linguales aparecen hacia el final de la octava semana, Las papilas circunvaladas y foliadas aparecen en primer lugar, cerca de las ramas terminales del nervio glosofaringeo (PC IX). Las papilas fungiformes aparecen cerca de las terminaciones de la cuerda del timpano del nervio facial (PC VII). Las papilas linguales más comunes, conocidas como papilas filiformes debido a su forma filamentosa (L filum, hilo) se desarrollan durante el período fetal inicial (10 a 11 semanas). Contienen terminaciones nerviosas aferentes que son sensibles al tacto. Las yemas gustativas se forman entre las semanas 11 y 13 por interacción inductiva entre las células epiteliales de la lengua y las células nerviosas gustativas invasoras procedentes de los nervios de la cuerda del tímpano, glosofaríngeo y vago. Casi todas las yemas gustativas se forman en la superficie dorsal de la lengua y algunas se desarrollan en los arcos platoglosos, paladar superficie posterior de la epiglotis y pared posterior de la bucofaringe Es posible inducir respuestas en la cara del feto con sustancias de sabor amargo entre las semanas 26 y 28, lo que indica que en esta etapa ya se han establecido vías reflejas entre las yemas gustativas y los músculos faciales.

Inervación de la lengua

El desarrollo de la lengua explica su inervación La inervación sensorial de la mucosa de casi la totalidad de las dos terceras partes anteriores de la lengua (parte bucal) procede de la rama lingual de la división mandibular del nervio trigémino (PC V), el nervio del primer arco faringeo. Este arco forma las yemas linguales medial y distal (véase Figura 10-24). Aunque el nervio facial es el nervio correspondiente al segundo arco faringeo, su rama timpánica inerva las yemas gustativas de los dos tercios anteriores de la lengua, con excepción de las papilas circunvaladas. Como el componente del segundo arco, la cópula, es sobrepasado por el tercero, el nervio facial (PC VII) no inerva ninguna parte de la mucosa bucal de la lengua, salvo las yemas gustativas de la parte bucal de esta estructura. Las papilas cir-





I repure 10: 23. A. Fotografía de una masa tiro dea sub inqual en una niña de 5 años. 8, Cammagrafía con pertechetato de tecnecio 99m que muestra una tiro des sub inqual sin indicios de telido tiro deo funciona en la parte anterior de cue ol (Tomado de Leung AKC Wong AL Robson WLLM: Ectopic thyroidigland símulating a thyrogiossal duct cyst. Can J Surg 38.87, 1995.)

cunvaladas de la misma zona reciben su inervación del ner vio glosofaringeo (PC IX) del tercer arco faringeo (véase Figura 10-24C), lo que se explica porque la mucosa del tercio posterior de la lengua es arrastrada ligeramente hacia delante a medida que se desarrolla la misma. El tercio posterior de la lengua (parte faringea) es inervado principalmente por el nervio glosofaringeo del tercer arco faringeo. La rama laringea superior del nervio vago (PC X) del cuarto arco inerva una región pequeña de la lengua anterior a la epiglotis (véase Figura 10-24C). Todos los músculos de la lengua son inervados por el nervio hipogloso (PC XII), salvo el palatogloso, que es inervado por el plexo faringeo a través de fibras procedentes del nervio vago (PC X)

internative congéniere de la lenguissi

Las anomalías de la lengua son poco comunes, con excepción del agrietamiento de la lengua y la hipertrofia de las papilas linguales, características de niños afectados por el síndrome de Down (véase Capítulo 8).

Quistes y fístulas linguales congénitos

Los quistes de la lengua pueden derivar de remanentes del conducto tirogloso (véase Figura 10-19). Pueden aumentar de tamaño y producir síntomas de malestar faríngeo o disfagia (dificultar para la deglución). Las fístulas también se deben a la persistencia de porciones linguates de dicho conducto; se abren a través del agujero ciego hacia la cavidad oral.

Anguitogiosia (lengua frenada)

Por lo general, el frenillo lingual conecta la superficie inferior de la lengua (Gr. giòssa) y el suelo de la boca. En ocasiones, el frenillo es corto y llega hasta la punta de la lengua (Figura 10-25), interfiriendo con protrusión y pudiendo dificultar la lactancia. La anquiloglosia (lengua frenada) se presenta en aproximadamente uno de cada 300 niños estadounidenses, pero habitualmente carece de importancia funcional. El frenillo corto se suele estirar con el tiempo, por lo que no es necesario corregir esta anomalía mediante una intervención quirúrgica

Macroglosia

No es frecuente la presencia de una lengua excesivamente grande. Esta anomalía es consecuencia de la hipertrofia generalizada de este órgano, normalmente debido a un linfangioma (un tumor linfático) o a hipertrofia muscular

Microglosia

Es muy raro detectar una lengua anormalmente pequeña y se suele asociar a micrognatia (disminución del desarrollo mandibular y reducción del mentón), así como a anomalías de las extremidades (síndrome de Hanhart)

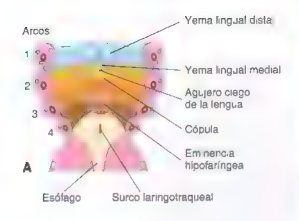
Lengua bifida o hendida (glososquisis)

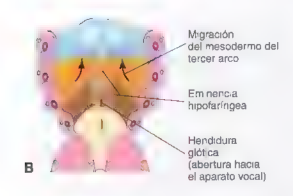
La fusión incompleta de las yemas distales de la lengua produce un surco medio profundo en ella; habitualmente, esta hendidura no se extiende hasta la punta de la lengua. Se trata de una anomalía muy poco frecuente.

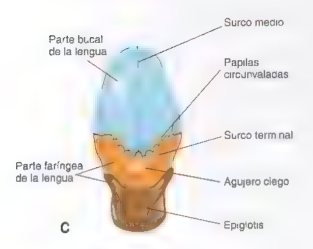
Desarrollo de las glándulas salivales

A lo largo de la sexta y séptima semanas las glándulas salivales aparecen como yemas epiteliales sólidas a partir de la cavidad oral primitiva (véase Figura 10-7C). Los extremos en forma de garrote de estas yemas epiteliales crecen hacia el mesénquima subyacente. El tejido conjuntivo de las glándulas proviene de las células de la cresta neural. Todo el tejido parenquimatoso (secretorio) procede de la proliferación del epitelio bucal

Las glándulas parótidas son las primeras en aparecer (a comienzos de la sexta semana) Se desarrollan a partir de yemas que surgen del revestimiento ectodérmico bucal cerca de los ángulos del estomodeo. Las yemas crecen hacia las orejas y se ramifican formando cordones sólidos con extremos redondeados, Posteriormente, los cordones se canalizan (desarrollan una luz) y se convierten en conductos hacia la décima semana. Los extremos redondeados de los cordones se diferencian en acinos. Las secreciones comien-







Derivados del arco de la lengua



Figura 10 - 24. A y B, Esquema de cortes horizontales de la faringe en el nivel que se indica en la Figura 10-4A, que muestra etapas sucesivas del desarrollo lingual a lo largo de la cuarta y quinta semanas. C, Dibujo de lengua de adulto que muestra el origen en los arcos faríngeos de la inervación de su mucosa



Figure 10 - 25. Fotografía de un lactante con anguiglosia o lengua frenada. (Cortesía de Dr. Evelyn Jain, Lakeview Breastfeeding Clinic, Calgary, Alberta, Canadá) Obsérvese el corto frenillo, que se extiende hasta la punta de la lengua. La lengua frenada interfiere en la protrusión de la lengua y puede dificultar la factancia.

zan a las 18 semanas. La cápsula y el tejido conjuntivo se desarrollan a partir del mesénquima circundante.

Las glándulas submandibulares aparecen a finales de la sexta semana. Se forman a partir de yemas endodérmicas en el suelo del estomodeo En sentido posterior crecen prolongaciones celulares sólidas, laterales a la lengua en desarrollo y más tarde se ramifican y diferencian. Se empie zan a formar acinos a las 12 semanas y la actividad secretora se inicia a las 16 semanas. El crecimiento de las glándulas submandibulares continúa tras el nacimiento con la formación de acinos mucosos. En un lado de la lengua se forma un surco lineal que en poco tiempo se cierra por arriba y da lugar al conducto submandibular.

Las glándulas sublinguales aparecen durante la octava semana, unas dos semanas después del resto de las glándulas salivales. Se desarrollan a partir de yemas epiteliales endodérmicas múltiples en el surco paralingual (véase Figura 10-7C). Estas yemas se ramifican y canalizan para constituir entre 10 y 12 conductos que se abren de modo independiente en el suelo de la boca.

Desarrollo de la cara

El primordio facial aparece al micio de la cuarta semana alrededor del gran **estomodeo primitivo** (Figura 10-26A y B). El desarrollo facial depende de la inducción de los centros organizadores prosencefálico y rombencefálico. El centro organizador prosencefálico, derivado de mesodermo procordal que migra desde la línea primitiva, se localiza en posición rostral respecto a la notocorda y ventral con relación al prosencefálico (véase Capítulo 18). El centro organizador rombencefálico es ventral al rombencefalo (cerebro caudal)

Los **cinco primordios faciales** que se observan como prominencias alrededor del estomodeo (véase Figura 10-26A) son

- la prominencia frontonasal única
- el par de prominencias maxilares
- el par de prominencias mandibulares

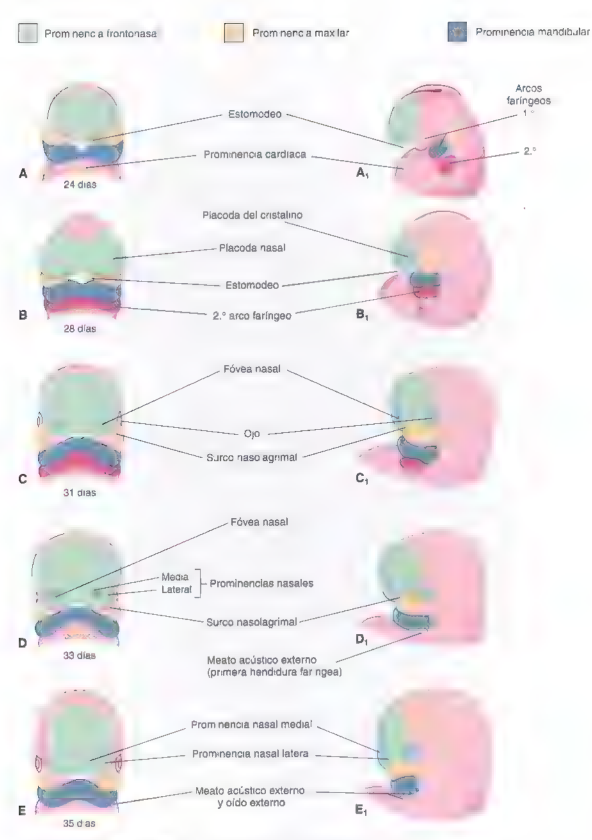


Figura 10 - 26. Diagramas que fustran las etapas progresivas dei desarrollo de la cara humana

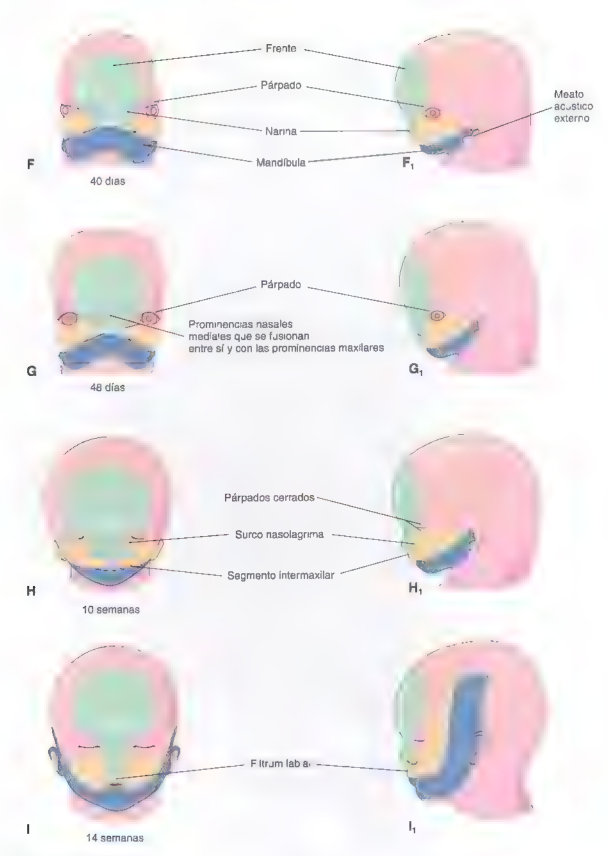


Figura 10 - 26. Continuación

Los pares de prominencias faciales derivan del primer par de arcos faringeos. Las prominencias se producen predominantemente por proliferación de células de la cresta neural que migran desde las regiones del mesencéfalo infenor y rombencéfalo superior de los pliegues neurales hacia los arcos a lo largo de la cuarta semana. Estas celulas constituyen la fuente principal de componentes de tejido conjuntivo, como cartílago, hueso y ligamentos de las regiones facial y bucal. Los resultados de distintos estudios experimentales con embriones de pollo y de ratón indican que los mioblastos, que proceden de mesodermo paraxial y precordal, participan en la formación de los músculos voluntarios craneofaciales

La prominencia frontonasal (PFN) rodea a la porción ventrolateral del prosencéfalo, que da lugar a las vesículas ópticas que forman los ojos (véase Figura 10-26C). La parte frontal de la PFN forma la frente; su porción nasal constituve los límites rostrales del estomodeo primordio de la boca y de la nariz. El par de **prominencias maxilares** origina los limites laterales del estomodeo, mientras que el par de prominencias mandibulares forma los límites caudales de la boca primitiva (Figura 10-27). Las cinco prominencias faciales son centros de crecimiento activo en el mesénquima subyacente. Este tendo conjuntivo embrionario es continuo de una prominencia a otra. El desarrollo facial se produce principalmente entre las semanas cuarta y octava (véase Figura 10-26A a G). A finales del período embrionario, la cara tiene un aspecto indudablemente humano. Las proporciones faciales se desarrollan durante el período fetal (véase Figura 10-26H e I) La mandíbula y el labio inferior son las primeras partes de la cara en formarse y provienen de la unión de los extremos mediales de las prominencias mandibulares en el plano medio

Al finalizar la cuarta semana, se han desarrollado unos engrosamientos ovales bilaterales del endodermo superficial: las placodas nasales, que representan los primordios de la nariz y cavidades nasales, en las porciones inferolaterales de la PFN (Figuras 10-28 y 10-29A y B) Inicialmente, estas placodas son convexas, pero posteriormente se estiran para producir una depresión plana en cada una de ellas. Se observa una proliferación del mesénguima de los margenes de las placodas, lo que produce elevaciones en forma de herradura, las prominencias nasales medial y lateral. Como consecuencia de ello, las placodas nasales se encuentran en unas depresiones, las fosas nasales (véase Figura 10-29C y D). Estas fosas constituyen los primordios de las narinas anteriores (orificios nasales) y las cavidades nasales (véase Figura 10-29E)

La proliferación del mesénguima en las prominencias maxilares hace que se alarguen y acerquen medialmente entre si y con las prominencias nasales (veanse Figuras 10-26D a G, 10-27 y 10-28). La migración medial de las prominencias maxilares acerca a las prominencias nasales mediales hacia el plano medio y entre sí. Cada prominencia nasal lateral está separada de la maxilar por una hendidura conocida como el surco nasolagrimal (véase

Figura 10-26C y D).

Hacia el final de la quinta semana, el primorcho de las orejas ha comenzado su desarrollo (Figuras 10-26E y 10-30) Se forman seis montículos auriculares (tumeface ones mesenquimatosas) alrededor de la primera hendidura faringea (tres a cada lado), los primordios de la oreja y meatos (conductos) acusticos externos, respectivamente. En un principio los oídos externos se localizan en la región del cuello (Figura 10-31), pero a medida que la mandíbula se desarrolla ascienden hacia el lateral de la cabeza a nivel de los ojos (véase Figura 10-26H). A finales de la sexta semana cada prominencia maxilar ha iniciado su fusión con la prominencia nasal lateral a lo largo de la línea del surco nasolagrimal (Figuras 10-32 y 10-33). Ello establece la continuidad entre el lado de la nariz formado por la prominencia nasal lateral y la región de la mejilla originada por la prominencia maxilar

El conducto nasolagrimal se desarrolla a partir de un engrosamiento ectodérmico con forma de bastón en el suelo del surco nasolagrimal. Este engrosamiento da lugar a un cordón epitelial sólido que se separa del ectodermo y se hunde en el mesénguima. Posteriormente, y como consecuencia de la degeneración celular, el cordón umbilical epitelial se canaliza y origina el conducto nasolagrimal. El extremo craneal de este conducto se expande para formar el saco lagrimal. A finales del período fetal, el conducto



Prominencia frontonasa

Figura 10 - 27. Microfotografía electrónica de barrido de una vista ventral de un embrión en el estadio 14 de Carnegle (30 a 32 días) (Cortesía der difunto profesor emérito K. V. Hinrichsen, Mendizinische Fakultat, Institut für Anatomie, Ruhr-Universität Bochum, Alemania)

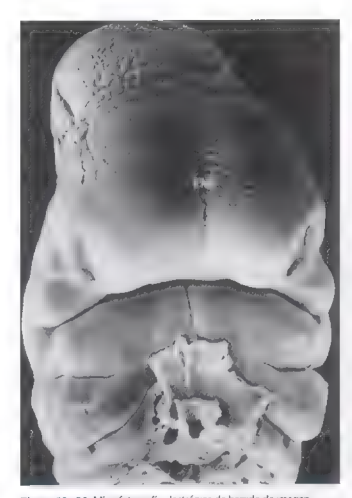
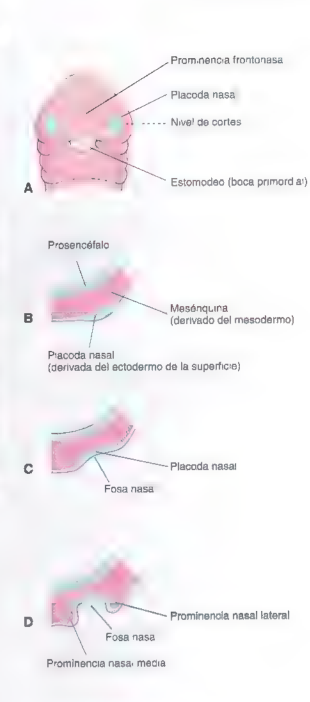


Figure: 10 – 28. Microfotografía electrónica de barrido de imagen ventral de un embrión humano de unos 33 días (estadio 15 de Carnegie, longitud vértex-coxis [LVC], 8 mm). Obsérvese el proceso frontonasal prominente (FNP) que rodea el telencéfalo (prosencéfalo). Obsérvense, asimismo, las fosas nasates (NP) localizadas en las regiones ventrolaterales de la prominencia frontonasal. Estas fosas se rodean de las prominencias nasales mediales y laterales. Las prominencias maxilares MXP forman los iímites laterales del estomodeo. Las prominencias mandibulares (MDP) en fusión se localizan inmediatamente caudales al estomodeo. Se puede observar claramente el segundo arco faríngeo (BA2), que muestra unos bordes colgantes (opérculos). También se visua iza con claridad el tercer arco faríngeo (BA3). (Tomado de Hinrichsen K: The early development of morphology and patterns of the face in the human embryo. Adv Anat Embryol Cell Biol 98:1-79, 1985.)

nasolagrimal drena hacia el meato inferior en la pared lateral de la cavidad nasal. Por lo general, el conducto se hace totalmente permeable después del nacimiento. En ocasiones, una parte de este conducto no canaliza, lo que comporta una anomalía congénita: la atresia del conducto nasolagrimal. La obstrucción del citado conducto con síntomas clínicos se presenta en alrededor del 6% de los recién nacidos.

Durante la séptima semana se produce un cambio en la irrigación de la cara desde la arteria carótida interna a la externa. Esta modificación está relacionada con la transformación del arco aórtico primitivo en la reorganización arterial posnatal. Entre las semanas séptima y décima, las prominencias nasales mediales se fusionan entre si y con las prominencias maxilar y nasal lateral (véase Figura 10-26H



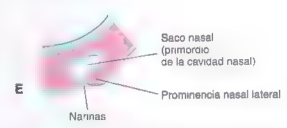


Figura 16 – 29. Etapas progresivas del desarrollo de un saco nasal humano (futura cavidad nasal). A, Vista ventral de un embrión de unos 28 días B a E, Cortes transversales del lado izquierdo del saco nasal en desarrollo

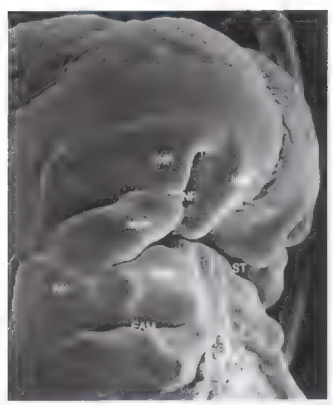


Figura 10 – 30. Microfotografía electrónica de barndo de la región craneofacial de un embrión humano de alrededor de 41 días (estadio 16 de Carnegie, longitud vértex-coxis [LVC], 10,8 mm) vista oblicuamente. La prominencia maxilar (MXP) aparece esponjada lateralmente y situada como una cuña entre las prominencias nasales laterales (LNP) y mediales (MNP) que rodean a la fosa nasal (NP). Pueden observarse los montículos auriculares (AH) a ambos ados de la hendidura faríngea entre los arcos 1,° y 2,°, que formarán el meato acústico externo (EAM). (ST, estomodeo; MDP, prominencia mandibular) (Tomado de Hinrichsen K. The early development of morphology and patterns of the face in the human embryo. Adv Anat Embryol Cell Biol 98:1-79, 1985.)

y G) Dicha fusión requiere la desintegración de su epitelio superficial de contacto, lo que hace que se mezclen con las células mesenquimatosas subyacentes. La unión de las prominencias nasal medial y maxilar origina la continuidad de la mandíbula y labios superiores, así como la separación de las fosas nasales del estomodeo

A medida que las prominencias nasales mediales se fusionan, forman un segmento intermaxilar (véanse Figuras 10-26H y 10-33E y F). El **segmento intermaxilar** da lugar a:

- la parte media o filtrum del labio superior
- la parte premaxilar del maxilar superior y su encia correspondiente
- el paladar primario

Resumen del desarrollo facial (véase Figura 10-26):

- La PFN forma la frente y el dorso y punta de la nariz.
- Las prominencias nasales forman las alas de la nariz (lateral).
- Las prominencias nasales mediales forman el tabique nasal
- Las prominencias maxilares constituyen las regiones superiores de la mejilla y la mayor parte del labio superior
- Las prominencias mandibulares dan lugar al mentón, labio inferior y regiones inferiores de la mejilla

Los estudios recientes clínicos y embriológicos sugieren que el labio superior procede en su totalidad de las prominencias maxilares. Las partes inferiores de las prominencias nasales parecen haber adoptado una posición muy profunda y están cubiertas por extensiones mediales de las prominencias maxilares para formar el filtrum (Breitsprecher y cols., 2002)

Además de estos derivados carnosos, varios huesos provienen del mesénquima de las prominencias faciales

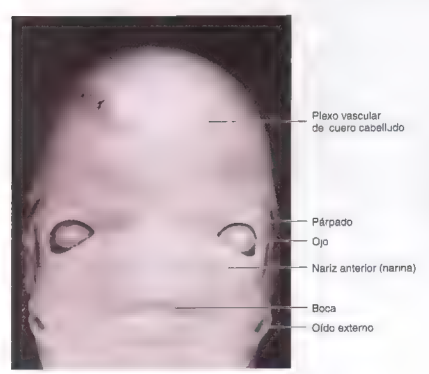


Figure 10 - 31. Vista ventral de la cara de un embnón en el estadio 22 de Carnegie, alrededor de 54 días. Obsérvese que en esta fase los ojos se encuentran muy separados y la implantación de las orejas es baja. (Tomado de Nishimura H y col.: Prenatal Development of the Human With Special Reference to Craniofacial Structures: An Atlas. Bethesda, US Department of Health, Education, and We fare, NIH, EE.UU., 1977.)

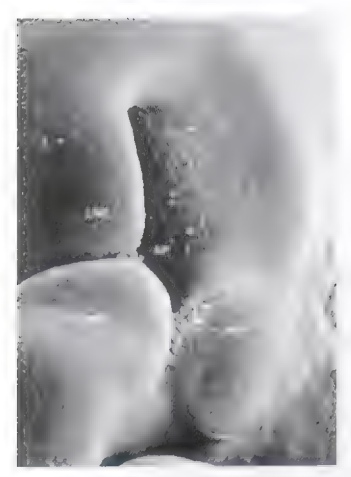


Figura 10 ~ 32. Microfotografía electrónica de barrido de la región nasal derecha de un embrión humano de unos 41 días (estadio 17 de Carnegie, longitud vértex coxis [LVC], 10,8 mm), que muestra la prominencia maxilar (MXP) en fusión con la prominencia nasal media! (MNP). Obsérvese la fosa nasal (NP) de gran tamaño. Se pueden visualizar puentes epiteliales entre estas prominencias. Obsérvese el surco que representa el surco nasolagrimal entre la MXP y la prominencia nasai lateral (LNP). (Tomado de Hinrichsen K: The early development of morphology and patterns of the face in the human embryo. Adv Anat Embryol Cell Biol 98:1-79, 1985.)

Hacia el final de la sexta semana, las mandíbulas primordiales están compuestas de masas de tejido mesenquimatoso. Los labios y las encias comienzan su desarrollo cuando un engrosamiento lineal del ectodermo, la lámina gingivolabial, crece hacia el mesénquima subyacente (véase Figura 10-37B). De forma gradual casi toda la lámina degenera, dejando un surco gingivolabial entre los labios y las encías (véase Figura 10-37H). Una pequeña región de dicha lámina persiste en el plano medio para formar el frenillo del labio superior, que une el labio a las encías

El desarrollo final de la cara se produce lentamente durante el periodo fetal y es consecuencia principalmente de cambios de la proporción y posiciones relativas de los componentes faciales. A lo largo del período fetal inicial, la nariz es aplanada y la mandíbula está infradesarrollada (véase Figura 10-26H); estas estructuras obtienen su forma característica conforme se completa el desarrollo facial (véase Figura 10-26I). A medida que el cerebro crece, aparece una frente prominente y los ojos se mueven medialmente. Al aumentar de tamaño la mandíbula y la cabeza

las orejas se elevan a nivel de los ojos. La pequeñez prenatal de la cara es consecuencia de

- las mandibulas superior e inferior rudimentarias
- los dientes primarios que aún no han surgido
- el pequeño tamaño de las cavidades nasales y senos maxilares

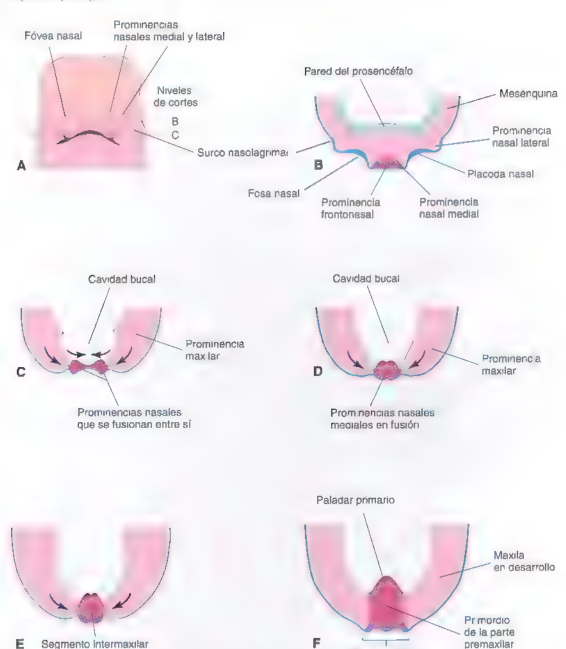
Desarrollo de las cavidades nasales

Conforme se desarrolla la cara, las placodas nasales sufren una depresión y forman fosas nasales (véanse Figuras 10-28, 10-29 y 10-32). La proliferación del mesénquima circundante forma las prominencias nasales mediales y laterales, produciendo un aumento de la profundidad de las fosas y la formación de sacos nasales primitivos. Cada saco nasal crece en sentido dorsal, ventral respecto al prosencéfalo en desarrollo (Figura 10-34A). Al principio, los sacos nasales están separados de la cavidad oral por la membrana buconasal, que se rompe a finales de la sexta semana y pone en contacto a las cavidades nasal y oral (véase Figura 10-34C) Se forma un tapón epitelial temporal en la cavidad nasal por proliferación de las células que la revisten. Este tapón nasal desaparece entre las semanas 13 y 15 después de ser reabsorbido. Las regiones de continuidad entre las cavidades nasal y bucal son las coanas primitivas, que se encuentran detrás del paladar primario. Después de formarse el paladar secundario las coanas se hallan en la unión de la cavidad nasal y la faringe (véase Figura 10-34D). Mientras ocurren estos cambios, se desarrollan las coanas superior, media e inferior como elevaciones de las paredes laterales de las cavidades nasales (véase Figura 10-34D). Al mismo tiempo, el epitelio ectodérmico del techo de cada cavidad nasal se especializa para formar el epitelio olfatorio. Algunas células epiteliales se diferencian y dan lugar a células receptoras olfatorias (neuronas). Los axones de dichas células constituyen los nervios olfatorios, que crecen hacia los bulbos olfatorios cerebrales (véase Figura 10-34C y D)

La mayor parte del labio superior maxilar superior y paladar secundario se forman a partir de las prominencias maxilares (véase Figura 10-26H). Estas prominencias se fusionan lateralmente con las prominencias mandibulares Los labios y mejillas primitivos son invadidos por mesénquima del segundo par de arcos faríngeos, que se diferencia y forma los músculos faciales (véanse Figura 10-6. Tabla 10-1). Estos músculos de la expresión facial son inervados por el nervio facial (PC VII), correspondiente al segundo arco. El mesénquima del primer par de arcos se diferencia en los músculos de la masicación y en otros, todos los cuales reciben inervación de los nervios del trigémino (PC V), que inervan el primer par de arcos.

Senos paranasales

Durante la etapa final de la vida fetal comienza el desarrollo de algunos senos paranasales como los senos maxilares; el resto de ellos se forma después del nacimiento. Se forman a partir de evaginaciones o divertículos de las paredes de las cavidades nasales y se convierten en extensiones neumáticas (rellenas de aire) de las cavidades nasales en los huesos adyacentes, como los senos maxilares en el maxilar superior o los frontales. Los orificios originales de los divertículos se mantienen como orificios de los senos adultos



Inguera 10 31 Representación del desarrol o inicia de los maxilares superiores, paladar y labio superior. A Vista de la cara de un embrion de cinco semanas. B y C. Esquemas de cortes hor zontaies en los niveles mostrados en A. Las flechas en C indican el crecimiento posterior de las prominencias maxilares y nasales media es hacia el plano medio, así como la fusion de las prominencias entre si. D a F. Cortes similares de embriones mayores que illustran la fusión de las prominencias nasa es mediales entre si y con las prominencias maxilares para formar el labio superior. Los estudios recientes sugieren que el labio superior se forma enteramente a partir de las prominencias maxilares.

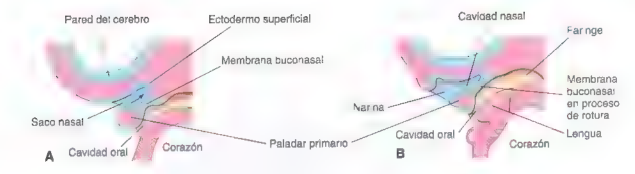
Filtrum dei labio

Deserrollo posnatal de los senos paranasales=

En los recién nacidos, la mayoría de los senos paranasales son rudimentarios o están ausentes. Los **senos maxilares** son pequeños al nacimiento (3 a 4 mm de diámetro). Estos senos crecen lentamente hasta la pubertad y no se desarrollan por completo hasta que todos los dientes permanentes han brotado a comienzos de la vida adulta. En el momento de nacer no hay ningún seno frontal ni esfenoidal. Las celdillas etmoidales son pequeñas antes de los dos años y no crecen con rapidez hasta los seis u ocho años. Alrededor de

ios dos años, las dos celdillas etmoidales más anteriores crecen hacia el hueso frontal, formando un seno frontal a cada ado. Generalmente, los senos frontales son visibles en radiografías hacia el séptimo año de vida. Las dos células etmoidales más posteriores crecen hacia el hueso esfenoides a los dos años de edad, formando dos senos esfenoidales. El crecimiento de los senos paranasales es importante porque modifica el tamaño y la forma de la cara durante la lactancia y la niñez y añade resonancia a la voz durante la adolescencia.

de la maxita



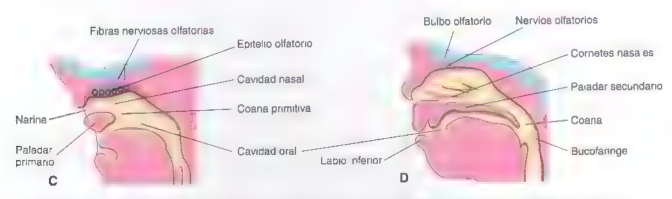


Figura 10 - 34 Cortes sagitales de la cabeza que muestran el desarrol o de las cavidades nasales. Se ha retirado el tabique nasal. A, Cinco semanas, B, Seis semanas, que muestra destrucción de membrana buconasar. C. Siete semanas, presenta la comunicación de la cavidad nasal con la oral y el desarrollo del epitelio olfatono. D, Doce semanas, se observan el paladar y la pared lateral de la cavidad nasal.

La primera aparición del primordio vomeronasal es en forma de un engrosamiento epitelial bilateral del tabique nasal. La invaginación adicional de los primordios y su separación del epitelio del tabique nasal da lugar al órgano vomeronasal (de Jacobson, OVN) tubular entre el día 37 y el 43. Esta estructura guimiosensorial, que termina en una bolsa ciega posterior, alcanza su desarrollo máximo entre las 12 y 14 semanas. Más tarde, se produce una sustitución gradual de la población receptora por células ciliadas parcheadas El OVN está presente de forma constante como una estructura tipo conducto bilateral en el tabique nasal por encima del cartílago paraseptal (Figura 10-35) en todas las edades. El OVN humano tubular con su abertura anterior pequeña y el cartílago paraseptal representan verdaderos homólogos del OVN en otros animales. En otros mamiferos, reptiles (especialmente serpientes) y anfibios, los OVN están recubiertos de epitelio quimiosensorial semejante al epitelio olfatorio, salvo que los quimiorreceptores del OVN carecen de cilios. Un OVN definido se proyecta hacia el bulbo olfatorio accesorio con conexiones con las amigdalas y otros centros límbicos. Los nervios vomeronasales, bulbo olfatorio accesorio y conexiones centrales están ausentes en los humanos.

Restos del órgano vomeronasal®

Los órganos vomeronasales (OVN) bien desarrollados son estructuras sensoriales quimiorreceptoras presentes en el tabique nasa de anfibios, reptiles y mamíferos. Los estudios recientes han mostrado de forma concluyente que os OVN aparecen en el emprión humano a o largo de la quinta semana y están presentes durante toda la vida como conductos.

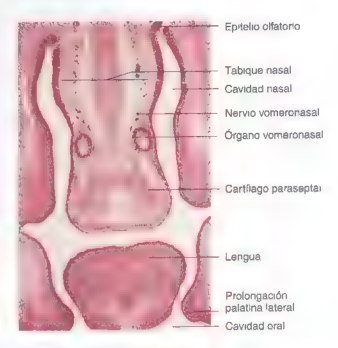


Figura 10 - 35. Microfotografía de un corte frontal a través de las regiones bucal y nasa en desarrollo de un embrión humano de 22 mm de aproximadamente 54 días de edad. Obsérvese e organo vomeronasal bilatera, de aspecto tubular. (Cortes a del Dr. Kunwar Bhatnagar. Professor of Anatomical Sciences and Neurobiology, School of Medicine, University of Louisville, Kentucky, EE.UU.)

ciliados transportadores de moco de forma intermitente, con una apertura microscópica en el tabique nasal. Los OVN están bien desarrollados en animales en los que actúan como órganos quimiorreceptores accesorios de gran importancia en el comportamiento reproductor y de alimentación.

* Dr. Kunwar Bhatnagar, University of Louisville, comunicación personal

Desarrollo del paladar

El paladar se desarrolla a partir de dos primordios:

- el paladar primario
- el paladar secundario

La palatogenia se micia a finales de la quinta semana; sin embargo, el desarrollo del paladar no finaliza hasta la semana duodécima. El período crítico del desarrollo de esta estructura comprende desde la sexta semana hasta el comienzo de la novena.

Paladar primario

A comienzos de la sexta semana el paladar primario o **proceso palatino medio** inicia su desarrollo a partir de la parte profunda del *segmento intermaxilar del maxilar* (véanse Figuras 10-33F y 10-34). En un principio, este segmento (formado por la unión de las prominencias nasales mediales) es una masa cuneiforme de mesénquima situada entre las superficies internas de las prominencias maxilares de los maxilares superiores en desarrollo. El paladar primario forma la *porción premaxilar del maxilar* superior (Figura 10-36) y representa solamente a una parte pequeña del paladar duro del adulto (la anterior a la fosa incisiva).

Paladar secundario

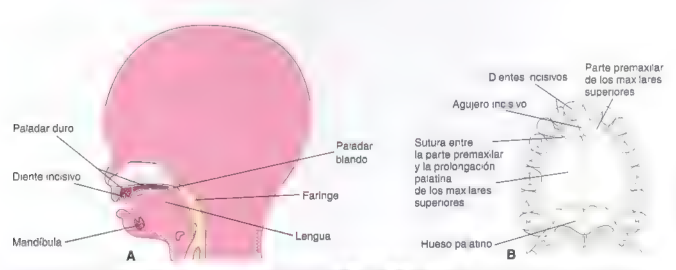
El paladar secundario es el primordio de las partes dura y blanda del paladar (véase Figura 10-36). Este paladar co-

mienza a desarrollarse en el inicio de la sexta semana entre dos provecciones mesenquimatosas que se extienden desde las caras internas de las prominencias maxilares. Inicialmente, estas estructuras, las prolongaciones palatinas laterales, se proyectan a cada lado de la lengua de forma inferomedial (Figuras 10-37B y 10-38A y B). A medida que se desarrollan las mandíbulas, el tamaño relativo de la lengua disminuye y se mueve hacia abajo. A lo largo de las semanas séptima y octava, las prolongaciones palatinas laterales se alargan y ascienden hasta una posicion horizontal por encima de la lengua. Gradualmente los procesos se acercan entre si y se fusionan en el plano medio (véanse Figuras 10-37E a H y 10-38C). También se unen al tabique nasal y la parte posterior del paladar primario. Se cree que la elevación de las prolongaciones palatinas hasta la posición horizontal es consecuencia de una fuerza de elevación generada por hidratación del ácido hialurónico en las células mesenquimatosas dentro de los procesos palatinos.

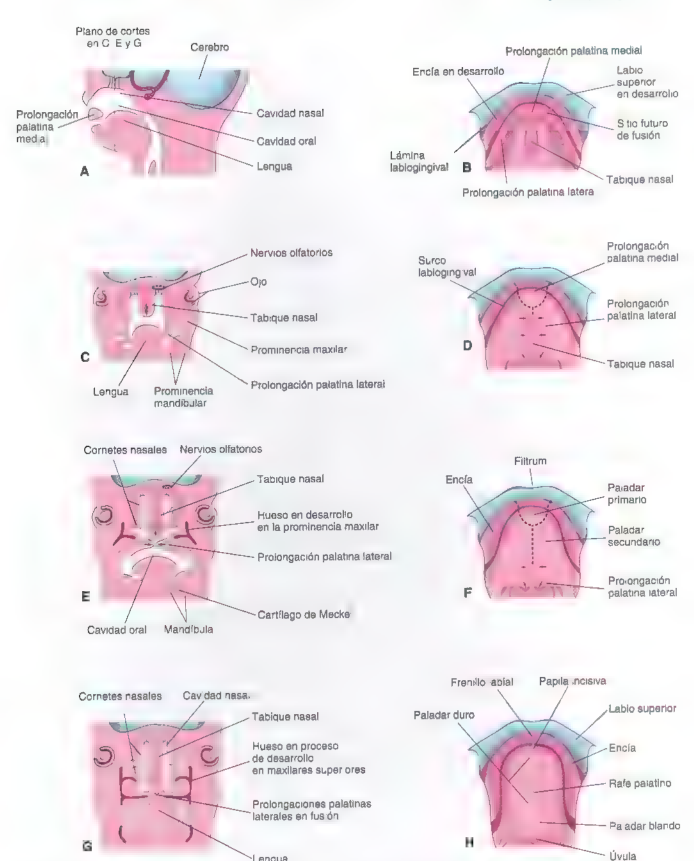
El tabique nasal se desarrolla como un crecimiento hacia abajo de las partes internas de las prominencias nasales mediales fusionadas (véanse Figuras 10-37 y 10-38). La unión entre el tabique nasal y los procesos palatinos comienza en la porción anterior a lo largo de la novena semana y finaliza en la posterior hacia la duodécima semana, en posición superior al primordio del paladar duro

Gradualmente se forma hueso en el paladar primario que da lugar a la porción premaxilar del maxilar superior que aloja a los chentes incisivos (véase Figura 10-36B). Al mismo tiempo, el hueso se extiende desde los maxilares superiores y los huesos palatinos hacia las prolongaciones palatinas laterales y forma el **paladar duro** (véase Figura 10-37E y G). Las partes posteriores de estas prolongaciones no sufren el proceso de osificación. Se extienden hacia atrás más allá del tabique nasal y se fusionan para originar el **paladar blando**, incluyendo su propia proyección cónica, la **úvula** (véase Figura 10-37D, F y H). El rafe palatino medial indica la línea de fusión de ambas prolongaciones palatinas laterales.

En el plano medio del paladar entre la porción premaxilar del maxilar superior y las prolongaciones palatinas del maxilar superior se mantiene un **conducto nasopalatino** pequeño. Este conducto está representado en el pala-



Figirin 10 - 36. A, Corte sagita de la cabeza de un feto de 20 semanas que i ustra la localización del paladar 8, Paladar óseo y arco alveo ar de un adulto joven. En los craneos de personas jóvenes se puede observar normalmente la sutura existente entre la parte premax lar de los maxilares superiores y las prolongaciones palatinas de los maxilares superiores fusionados. No es visible en paladares duros de la mayoria de los cráneos secos que suelen proceder de adultos mayores.



l igitra 10 – 37. A, Corte sagita: de la cabeza del embrión a finales de la sexta semana que representa la prolongación palatina medial.

B, D, Fy H, Dibujos del techo de la boca de la sexta a la decimosegunda semanas que muestran el desarrollo del paladar. Las líneas punteadas en D y F señalan los lugares de fusión de las prolongaciones palatinas. Las flechas indican el crecimiento medio y posterior de las prolongaciones palatinas (aterales. C, F y C, Dibujos de cortes fronta es de la cabeza que lustran la fusión de las prolongaciones palatinas aterales entre sí y con el tabique nasal, así como la separación de las cavidades nasal y bucal.

dar duro por la **fosa incisiva** (vease Figura 10-36*B*), la pequeña abertura compartida por los *conductos mcisivos* derecho e izquierdo. A cada lado de la fosa incisiva hasta los procesos alveolares del maxilar superior, entre los incisivos laterales y los caninos, existe una sutura irregular (Figura 10-36*B*). Es visible en la región anterior de los paladares de personas jóvenes. Esta sutura indica el sitio en el cual tuvo lugar la fusión de los paladares primario y secundario embrionarios.

Jabie Seporine y poloska komitiko

Los hendiduros de lablo superior y de paladar son frecuentes. Las anomalías se clasifican normalmente según criterios del desarrollo, siendo la fosa incisiva una marca distintiva de referencia. El labio leporino y paladar hendido son especialmente notables debido a que originan un aspecto facial anómalo y defectos en el había. Existen dos grupos principales de labio reporino y paladar hendido (Figuras 10-39 a 10-41):

- hendiduras que afectan al labio superior y la parte anterior del maxilar superior, con o sin afectación de parte del resto del paladar duro y blando
- hendiduras que afectan al paladar duro y blando

Las hendiduras anteriores incluyen el labio leporino, con o sin hendidura de la parte alveolar del maxilar superior. Una hendidura anterior completa es aquella en la cual la hendidura se extiende a través de labio y parte alveolar del maxilar superior, separando las partes anterior y posterior del paladar (véase Figura 10-40E y F). Las hendiduras anteriores son consecuencia de un defecto del mesénquima en la(s) prominencia(s) maxilar(es) y segmento intermaxilar (véase Figura 10-33E).

Las **hendiduras posteriores** incluyen hendiduras del paladar secundario o posterior que se extienden a través del paladar blando y duro hasta la fosa incisiva, separando las partes anterior y posterior (véase Figura 10-40*G y H*). Este grupo de anomalías se debe al desarrollo defectuoso del paladar secundario y proceden de alteraciones del crecimiento de las prolongaciones palatinas laterales que obstaculizan su migración y fusión medial.

Las hendiduras que afectan al labio superior, con o sin paladar hendido, aparecen aproximadamente en uno de cada 1.000 nacimientos; sin embargo, su frecuencia varía en gran medida en distintos grupos étnicos; entre el 60% y el 80% de los niños afectados son varones. Las hendiduras abarcan desde pequeñas escotaduras del borde bermellón del labio hasta malformaciones grandes que se extienden hacia el suelo de las narinas y a través de la parte alveolar del maxilar superior (véanse Figuras 10-39 y 10-41A y B). El labio leporino puede ser uni o bilateral.

El labio leporino unilateral (Figuras 10-39, 10-41*A* y 10-42) proviene de la falta de fusión de la prominencia maxilar en el fado afectado con las prominencias nasaies mediales. Esto es consecuencia de la falta de unión de fas masas mesenquimatosas y del mesénquima para proliferar y alisar el epitelio suprayacente. Se forma así un surco labial persistente (Figura 10-43*D*). Asimismo, el epitelio del surco labial se estira y los tejidos del suelo del surco persistente se rompen, lo que hace que el fabio se dívida en partes medial y lateral (véase Figura 10-43*G* y *H*). En ocasiones, un puente de tejido, la banda de Simonart, une las porciones del labio leporino incompleto.

El **labio leporino bilateral** (Figuras 10-41*B* y 10-44*C* y *D*) procede de un fallo del acercamiento y unión de las masas mesenquimatosas de las prominencias maxilares con







Figure 10 - 38. Cortes frontales de cabezas de embriones humanos que muestran el desarrollo de la prolongación palatina durante la octava semana. A, Embrión con longitud vértex-coxis (LVC) de 24 mm. Este corte muestra el desarrollo temprano de las prolongacines palatinas laterales. B, Embrión con LVC de 27 mm. Este corte indica el paladar inmediatamente antes de la elevación de la prolongación palatina. C, Embrión con una LVC de 29 mm (cerca del final de la octava semana). Las prolongaciones palatinas se han elevado y fusionado. (Tomado de Sandham A: Embryonic facial vertical dimension and its relationship to palatal shelf elevation. Early Human Dev 12:241, 1985.)



Figure 10 - 39. Lactante con labio leporino y paladar hendido unilaterales. Las hendiduras del labio, con paladar hendido o no, aparecen en uno de cada 1.000 nacimientos; entre el 60% y el 80% de los niños afectados son varones. (Cortesía del Dr. A. E. Chud ey, Professor of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital and University of Manitoba, Winnipeq, Manitoba, Canadá.)

las prominencias nasales mediales fusionadas. El epitelio de ambos surcos labiales se estira y se rompe. En los casos bilaterales, los defectos pueden ser diferentes, con grados variables de malformación en cada lado. Cuando hay una hendidura bilateral completa del labio y parte alveolar del maxilar superior, el segmento intermaxilar cuelga libremente y se proyecta hacia delante. Estos defectos son especialmente deformantes, ya que comportan una pérdida de la continuidad del músculo orbicular labial que cierra la boca y frunce los labios, como sucede al silbar.

La hendidura media del lablo superior constituye un defecto muy raro (véase Figura 10-45A) debido a una deficiencia mesenquimatosa, que origina un fallo parcial o completo de la fusión de las prominencias nasales mediales para formar el segmento intermaxitar. Este tipo de hendidura es una característica clásica del síndrome de Mohr, transmitido como un rasgo autosómico recesivo. La hendidura media del lablo inferior es también rara y se debe a la faita de fusión completa de las masas mesenquimatosas en las prominencias mandibulares y de alisamiento de la hendidura embrionaria situada en ellas (véase Figura 10-26A).

El paladar hendido completo es el grado máximo de hendidura de cualquier tipo; por ejemplo, una hendidura completa del paladar posterior es una anomalía en la cual la hendidura se extiende a través del paladar blando y en sent do anterior hasta la fosa incisiva. La característica clave para distinguir entre hendiduras anteriores y posteriores radica en la fosa incisiva. Ambos tipos de anomalía son distintos desde el punto de vista embriológico.

El paladar hendido, con o sin labio leporino, se produce en alrededor de uno cada 2.500 nacimientos y es más frecuente en mujeres que en varones. La hendidura puede afectar solamente a la úvula; una **úvula leporina** posee aspecto de cola de pez (véase Figura 10-408), pero la hendidura se puede extender a través del paladar blando y duro (véanse Figuras 10-40C y D y 10-44). En los casos graves asociados a

labio leporino, la hendidura del paladar se extiende a través de la porción alveolar del maxilar superior y los labios en ambos lados (véanse Figuras 10-40G y H y 10-41B).

La base embriológica del paladar hendido es una falta de acercamiento y fusión de las masas mesenquimatosas de las prolongaciones palatinas laterales, tanto entre sí como con el tabique nasal, o el margen posterior de la prolongación palatina media (véanse Figuras 10-330 y 10-40). Las hendiduras uni y bilaterales del paladar se dividen en tres clases:

- Las hendiduras del paladar anterior (primario) (esto es, hendiduras anteriores a la fosa incisiva) proceden de la faita de acercamiento y fusión de las masas mesenquimatosas de las prolongaciones palatinas laterales con el mesénquima del paladar primario (véase Figura 10-40£ y F).
- Las hendiduras del paladar posterior (secundario) (es decir, hendiduras posteriores a la fosa incisiva) son consecuencia de la falta de acercamiento y fusión de las masas mesenquimatosas de las prolongaciones palatinas laterales entre sí y con el tabique nasal (véase Figura 10-408, C y D).
- Las hendiduras de las partes anterior y posterior del paladar (esto es, hendiduras de los paladares primario y secundario) se deben a la falta de acercamiento y fusión de las masas mesenquimatosas de las prolongaciones palatinas laterales con el mesénquima del paladar primario, entre sí y con el tabique nasal (véanse Figuras 10-40G y H y 10-41).

La mayoría de las hendiduras de labio y paladar se deben a factores múltiples (herencia multifactoria); véase Capítulo 8): genéticos y no genéticos, cada uno de los cuales origina una alteración del desarrollo menor. No se conoce aún de qué forma los factores teratogénicos inducen labio leporino y paladar hendido

Algunas hendiduras del labio o paladar forman parte de síndromes determinados por mutaciones de genes únicos Otras hendiduras forman parte de síndromes cromosómicos, especialmente la trisomía del cromosoma 13 (véase Capítulo 8). Un número pequeño de casos de estas anomalías parecen ser debidas a agentes teratogénicos (como fármacos anticonvulsivantes). Los estudios con gemelos indican que los factores genéticos poseen una importancia mayor en el labio hendido, con o sin paladar leporino, que en este último aisiado. Un hermano de un niño con paladar hendido presenta un riesgo alto de tener esta anomalía, pero no de labio leporino. La hendidura del labio y proceso alveolar del maxilar superior que continúa en el paladar suele transmitirse a través de un gen ligado al sexo masculino. Cuando ninguno de los progenitores está afectado, el riesgo de recidiva en hijos posteriores (hermanos o hermanas) es de aproximadamente un 4%. El hecho que las prolongaciones palatinas se fusionen airededor de una semana más tarde en mujeres puede explicar por qué el paiadar hendido aisiado es más frecuente en mujeres que en varones.

Handiduras faciales:

Se pueden producir diversos tipos de hendidura facial, pero todos ellos son extremadamente poco frecuentes. Las hendiduras graves se suelen asociar a anomalías macroscópicas de la cabeza. Con frecuencia, las hendiduras faciales oblicuas (fisuras orbitofaciales) son bilaterales y se extienden desde el labio supenor hasta el borde medio de la órbita (véase Figura 10-45C).

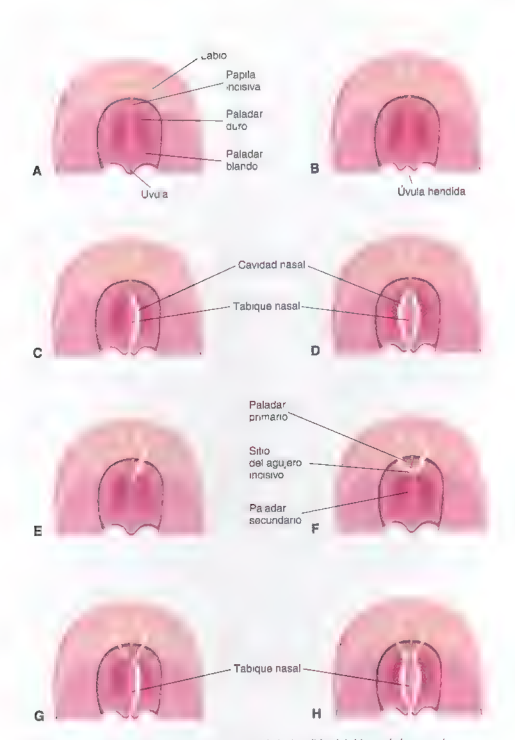


Figura 10 – 40. Diversos tipos de lablo leporino y paladar hendido. A, Labio y paladar normales. B, Úvula hendida. C, Hendidura unilateral del paladar posterior o secundario. D, Hendidura bilateral del paladar posterior o secundario. D, Hendidura bilateral del paladar posterior. E, Hendidura unilateral completa del labio y procesos alveolares del paladar anterior o primario. E, Hendidura bilateral completa de labio y procesos alveolares de los maxilares superiores con hendidura bilateral del paladar anterior. G, Hendidura bilateral del paladar anterior y hendidura unilateral del paladar posterior. H, Hendidura bilateral completa de labio y procesos alveolares de los maxilares superiores con hendidura bilateral completa de labio y procesos alveolares de los maxilares superiores con hendidura bilateral completa de labio y procesos alveolares de los maxilares superiores con hendidura bilateral completa de labio y procesos alveolares de los maxilares superiores con hendidura bilateral completa de labio y procesos alveolares de los maxilares superiores con hendidura bilateral completa de labio y procesos alveolares de los maxilares superiores con hendidura bilateral completa de labio y procesos alveolares de los maxilares superiores con hendidura bilateral completa de labio y procesos alveolares de los maxilares superiores con hendidura bilateral completa de labio y procesos alveolares de los maxilares superiores con hendidura bilateral completa de labio y procesos alveolares de los maxilares superiores con hendidura bilateral del paladar anterior y he





Figure 10 - 41. Fotografías de diversas anomalías congénitas de labio y paladar. A, Paciente con labio leporino unilateral izquierdo y paladar hendido. B, Paciente con labio leporino bilateral izquierdo y paladar hendido. (Cortesía de Dr. Barry H. Grayson y Dr. Bruno L. Vendittelli, New York University Medical Center, Institute of Reconstructive Plastic Surgery, Nueva York, NY, EE UU.)

Cuando esto sucede, los conductos nasolagrimales son surcos abiertos (surcos nasolagrimales persistentes). Las hendiduras faciales oblicuas asociadas a labio leporino son consecuencia de la falta de fusión de las masas mesenquimatosas de las prominencias maxilares con las prominencias nasales laterales y mediales. Las hendiduras faciales laterales o transversales van de la boca al oído. Las hendiduras bilaterales dan lugar a una boca de gran tamaño, un trastorno conocido como macrostomía (véase Figura 10-45D). En varios casos, las hendiduras de las mejillas se extienden casi hasta los oídos

Otras anomalias faciales

La microstomía (boca pequeña) congénita proviene de una fusión excesiva de las masas mesenquimatosas de las prominencias maxilares y mandibulares del primer arco (véase Figura 10-45E). En varios casos, la anomalía se puede relacionar con el desarrollo insuficiente (hipoplasia) de la mandíbula. La ausencia de la nariz se produce cuando no se forman las placodas nasales. La presencia de una narina es consecuencia de la formación de una única placoda nasal (véase Figura 10-45E). La nariz bífida se debe a la falta de unión completa de las prominencias nasales mediales; las

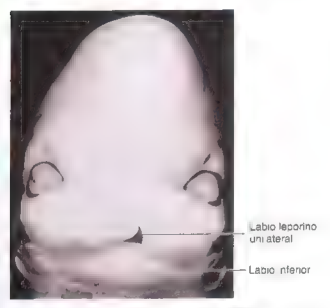


Figure 10 – 42. Vista ventra de la cara de un embrión en el estad o 20 de Carnegie (unos 51 días) con labio leporino unilaterat. (Tomado de Nishimura H y col.: Prenatal Development of the Human With Special Reference to Craniofacial Structures. An Atlas. Bethesda, US Department of Health, Education, and Welfare, NIH, 1977, EE.UU)

narinas están muy separadas y el puente nasal es bífido (véase Figura 10-45F). En sus formas leves, existe un surco en la punta de la nariz.

A comienzos del segundo trimestre (véase Figura 10-26) es posible identificar mediante ecografía las características de la cara fetal. Mediante esta técnica (Figura 10-46) se pueden reconocer fácilmente las anomalías de la cara fetal, como el labio leporino.

Resumen del aparato faringeo

A lo largo de la cuarta y quinta semanas, la faringe primitiva está limitada lateralmente por los arcos faringeos. Cada uno de ellos consta de un núcleo de mesénquima cubierto externamente por ectodermo e internamente por endodermo. El mesénquima original de cada arco proviene del mesodermo: posteriormente las células de la cresta neural migran hacia los arcos y constituyen la fuente principal de sus componentes de tejido conjuntivo incluyendo cartílago, hueso y ligamentos de las regiones bucal y facial Cada arco faringeo contiene una arteria, un cilindro de cartilago un nervio y un componente muscular. A nivel externo, los arcos faringeos están separados por hendiduras faringeas. En su parte interna, los arcos están separados por evaginaciones de la faringe o bolsas faringeas. En los puntos donde el ectodermo de una hendidura entra en contacto con el endodermo de una bolsa se forman membranas faringeas. Los arcos, hendiduras y membranas constituyen el aparato faringeo. El desarrollo de la lengua, cara, labios mentones, paladar, faringe y cuello implica en gran medida la transformación del aparato faríngeo en estructuras adultas. Los derivados adultos de los diversos componentes de los arcos faringeos se resumen en la Tabla 10-1, mientras que los derivados de las bolsas se muestran en la Figura 10-8. Las hendiduras faringeas desaparecen, salvo el pri-

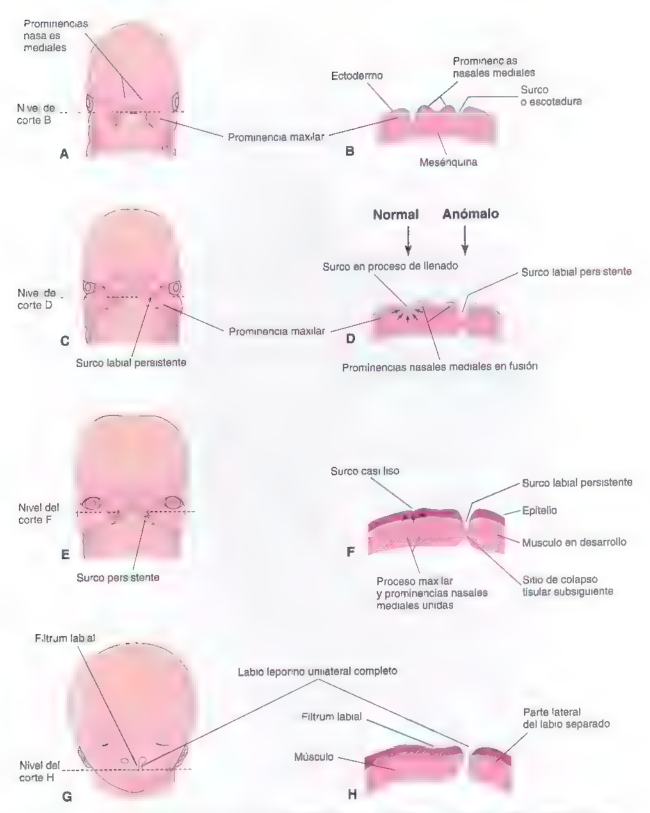


Figure 10 - 13 Dibujos que i ustran la base embriológica del labro leporino un lateral completo. A, Embrión de cinco semanas. B, Corte horizonta de la cabeza que muestra los surcos entre las prominencias maxilares y a un on con las prominencias nasa es mediales. C, Embrión de seis semanas con un surco labra persistente en el lado izquierdo. D, Corte horizontal a través de la cabeza que muestra el relleno gradual del surco en el lado derecho tras la proliferación de mesénquima (flechas). E Embrión de siete semanas. F, Corte horizonta a través de la cabeza que muestra que el epitelio a la derecha casi se ha expuisado de surco entre la maxilia y la prominencia nasa medial. C, Feto de 10 semanas con labro lepor no un lateral completo. H. Corte horizonta de la cabeza después de estirarse el epitel o y romperse los te idos en el suelo del surco labra, persistente en el lado izquierdo, formando un labro, epor no un lateral completo.



Figura 10—15 Dibujos de anoma fas congénitas raras de la cara. A, Hendidura media de labio superior. B, Hendidura media de labio inferior. C, Hendiduras facia es objectas bilaterales con labio lepor no bilateral completo. D, Macrostomía. E, Narina única y microstomía, estas anomalias no suelen presentarse juntas. E, Nariz bífida y labio leporino medio incompleto.

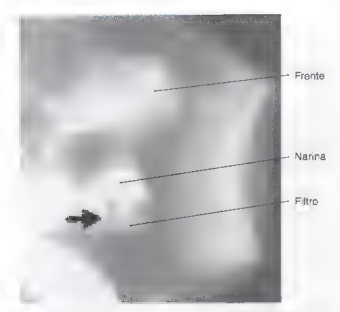


Figura 18 - 46. Imágenes ecográficas de la cabeza fetal (tercer trimestre) que muestran un labio leporino unilateral (flecha). (Cortesía del Dr. Greg J. Reid, Department of Obstetrics, Gynecology and Reproductive Sciences, University of Manitoba, Women's Center, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

mer par, que se mantiene como el meato acústico externo. Las membranas faringeas también desaparecen, con excepción del primer par, que se convierte en las membranas timpánicas. La primera bolsa faríngea da lugar a la cavidad timpánica, anitro mastoideo y trompa faringotimpánica. La segunda bolsa faríngea está relacionada con el desarrollo de la amigdala palatina. El timo procede del tercer par de bolsas faríngeas y las glándulas paratiroides se forman a partir del tercer y cuarto pares de bolsas faríngeas

La glándula tiroides se desarrolla a partir de un crecimiento hacia abajo del suelo de la faringe primitiva en la región en la que se forma la lengua. Las células parafoliculares (C) de esta glándula derivan de los cuerpos ultimofaringeos, que a su vez proceden principalmente del cuarto par de bolsas faringeas.

La mayor parte de las anomalías congénitas de la cabeza y el cuello se originan durante la transformación del aparato faríngeo en estructuras adultas. Los quistes, senos y fistulas branquiales se pueden desarrollar a partir de porciones del segundo arco faríngeo, seno cervical o segunda bolsa faringea que no se obliteran

Una glándula tiroides ectópica aparece cuando el tiroides no logra descender completamente desde su localización inicial en la lengua. El conducto tirogloso puede persistir o sus remanentes pueden dar lugar a quistes del conducto tirogloso y masas de tejido tiroideo ectópico. Los quistes infectados pueden perforar la piel y formar senos del conducto tirogloso que se abren de manera anterior en el plano medio del cuello.

Debido a la complejidad del desarrollo de la cara y del paladar, las anomalías congénitas de ambas estructuras son comunes. Las anomalias se deben fundamentalmente al desarrollo erróneo del tepido de la cresta neural que origina los primordios esqueléticos y de tejido conjuntivo de la cara. Se puede producir una deficiencia en el número de células de la cresta neural una migración incompleta hacia la cara o

un fallo en su capacidad inductiva. Las anomalias de la cara y el paladar proceden de una interrupción del desarrollo o una ausencia de fusión de las prominencias faciales y las prolongaciones palatinas implicadas.

El labio leporino representa una anomalía congenita frecuente A pesar de estar asociado habitualmente al paladar hendido, ambos defectos constituyen anomalías distintas desde el punto de vista etiológico que afectan a procesos del desarrollo diferentes producidos en etapas distintas El labio leporino procede de la falta de fusión de las masas mesenquimatosas de las prominencias nasales mediales y maxilares, mientras que el paladar hendido es consecuencia de la falta de acercamiento y unión de las masas mesenquimatosas de las prolongaciones palatinas. Casi todos los casos de labio leporino, con o sin paladar hendido acompañante, son causados por una combinación de factores genéticos y ambientales (herencia multifactorial). Dichos factores interfieren en la migración de las células de la cresta neural hacia las prominencias maxilares del primer arco faríngeo. Cuando el número de células es insuficiente se puede producir la hendidura del labio o paladar. Podrían estar implicados otros mecanismos celulares y moleculares.

Problemas con orientación clínich

Caso 10-1

La madre de un niño de dos años de edad consultó a su pediatra sobre un exudado intermitente de material mucoide por un pequeño orificio en un lateral de su cuello. Presentaba también enrojecimiento y tumefacción extensos en el tercio interior del cuello, inmediatamente por delante de músculo esternocieldomasto deo.

- ¿Cuál es el diagnóstico más probable?
- ¿Cuál es la base embriológica probable del exudado intermitente?
- Analice la etiología de esta anomalía congénita

Caso 10-2

Durante una tiroidectomía subtotal, el cirujano sólo pudo localizar una glándula paratiroides inferior

- ¿Dónde se podría encontrar la otra?
- ¿Cuál es la base embriológica de la localización ectópica de esta glándula?

Caso 10-3

Una mujer joven consultó con su médico acerca de una tumefacción en la parte anterior del cuello, inmediatamente debajo del hueso hio des.

- ¿Qué tipo de quiste presenta?
- ¿Se encuentran siempre en el plano medio?
- Comente su origen embriológico.
- Con qué se podría confundir dicha tumefacción?

Caso 10-4

Un varón nació con un labio leporino uni atera que se extendía hasta el suelo de la nariz y a través del proceso alveolar de maxilar superior.

- ¿Cuál es el fundamento embriológico de este tipo de anomalías?
- Ninguno de los padres presentaba labio leponno ni paladar hendido. ¿Es probable que influyan factores genéticos?
- ¿Son más frecuentes estas anomalías en varones?
- ¿Cuál es la posib lidad de que el s guiente niño tenga un labio leporino?

Caso 10-5

Una mujer epiléptica que se trató con un anticonvulsivante durante su embarazo tuvo un niño con labio leporino y paladar hendido.

- ¿Existen indicios que sugieran que estos fármacos aumentan la frecuencia de estas anomalías?
- Analice las etiologías respectivas de estas dos anomalías.

Caso 10-6

Una madre consultó en el pediatra porque su hijo nació con la punta de la lengua unida al suelo de la boca.

- ¿Cómo se llama este trastorno?
- Es un trastorno frecuente?
- Comente el origen embriológico de esta lesión menor.
- ¿Qué complicaciones puede causar?

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografía y lecturas recomendadas

Benacerraf BR: Ultrasound evaluation of the fetal face. In Callen PW (ed): Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4th ed. Philadelphia, WB Saunders, 2000.

Bhatnagar KP, Kennedy RC, Baron G et al. Number of mitral cells and the bulb volume in the aging human olfactory bulb a quantitative morphological study. Anat Rec 218.73, 1987.

Bhatnagar KP, Smith TD, Winstead W. The human vomeronasal organ: Part IV nasopalatine recess, nasopalatine fossa and the VNO: incidence, topography endoscopy, and ultrastructure Amer J Rhinology (in press).

Bhatnagar KP, Meisami E. Vomeronasal organ in bats and primates: extremes of structural variability and its phylogenetic implications. *Microscopy Research and Technique* 43 465 1998

Bhatnagar KP, Smith TD: The human vomeronasal organ. Part III: Postnatal development from infancy through the ninth decade. J Anat 199 289, 2001.

Bockman DE, Kirby ML. Dependence of thymus development on derivatives of the neural crest Science 223.498, 1984

Breitsprecher L, Fanghanel J, Waite P, Steding G. Gasser R. Are there any new findings concerning the embryology and functional anatomy of the human muscles of facial expression? A contribution to the point selection, skin incision, and the muscle reconstruction for primary chello-rhinoplasties in patients with uni- and bilateral CLP. Mund Kiefer Gesichtschir 6.102, 2002

Clementi M, Tenconi R, Bianchi F, et al. Evaluation of prenatal diagnosis of cleft lip with or without cleft palate by ultrasound: experience from 20 European registries. *Prenatal Diagn* 20 870, 2000

Cockell A, Lees M. Prenatal diagnosis and management of orofacial clefts. Prenat Diagn 20 149, 2000

Ferguson MWJ. Palate development. Development 103 (Suppl) 41, 1988

Fisher DA, Polk DH. Development of the thyroid. Bailliere's Clin Endocrin Metabol 3 627 1989

Garg V, Yamagishi C, Hu T et al. Tbx1, a DiGeorge syndrome candidate gene, is regulated by Sonic hedgehog during pharyngeal arch development Dev Biol 235 62 2001

Gartner LP Hiatt JL: Color Textbook of Histology 2nd ed Philadelphia WB Saunders, 2001

Gasser RF Shigihara S, Shimada K. Three-dimensional development of the facial nerve path through the ear region in human embryos. Am Otol Rhinol Laryngol 103:395, 1994

Gorlin RJ, Cohen MM Jr Levin LS: Syndromes of the Head and Neck, 3rd ed New York Oxford University Press 1990

Hall BK. The Neural Crest in Development and Evolution. New York Springer-Verlag, 1999

Hall BK, Miyake T Divide, accumulate, differentiate cell condensation in skeletal development revisited. Int J Dev Biol 39:881, 1995

Hinrichsen K: The early development of morphology and patterns of the face in the human embryo. Adv Anat Embryol Cell Biol 98:1-79 1985

Jones KL: Smith's Recognizable Patterns of Human Malformation, 5th ed. Philadelphia, WB Saunders, 1997

Kuratani S, Aizawa S: Patterning of the cranial nerves in the chick embryo is dependent on cranial mesoderm and rhombomeric metamerism. Develop Growth Differ 37:717, 1995.

Lale SM, Lele MS, Anderson VM: The thymus in infancy and childhood. Chest Surg Clin NA 11 233, 2001

Lee W, McNie B Chaiworapongsa T, et al: Three-dimensional ultrasonographic presentation of micrognathia. J Ultrasound Med 21 775 2002

Leung AKC, Wong AL, Robson WLLM. Ectopic thyroid gland simulating a thyroglossal duct cyst. a case report. Can J Surg 38 87, 1995

Miyake T, Cameron AM, Hall BK: Stage-specific onset of condensation and matrix deposition for Meckel's and first arch cartilages in inbred C57BL/6 mice. J Craniofac Dev Biol 16 32, 1996.

Moore KL, Dalley AD: Clinically Oriented Anatomy, 4th ed. Baltimore, Williams & Wilkins, 2000.

Niermeyer MF, Van der Meulen JC: Genetics of craniofacial malformation In Stricker M Van der Meulen JC, Raphael B, Mazzola R (eds): Craniofacial Malformations. Edinburgh, Churchill Livingstone, 1990

Nishimura Y. Embryological study of nasal cavity development in human embryos with reference to congenital nostril atresia. Acta Anat 147 140, 1993

Noden DM· Cell movements and control of patterned tissue assembly during craniofacial development J Craniofac Genet Dev Biol 11:192, 1991

Noden DM Interactions and fates of avian craniofacial mesenchyme. Development 103 (Suppl) 121, 1988

Noden DM, Marcucio R, Borycki AG, et al: Differentiation of avian craniofacial muscles: 1. Patterns of early regulatory gene expression and myosin heavy chain synthesis. Dev Dyn. 216 96, 1999.

Noden DM Vertebrate craniofacial development: novel approaches and new dilemmas. Curr Opin Genet Dev 2:576, 1992

Ogawa GSH, Gonnering RS: Congenital nasolacrimal duct obstruction. J Pediatr 119 12, 1991

Pleifer G (ed): Craniofacial Abnormalities and Clefts of the Lip, Alveolus and Palate. New York, Georg Thieme Verlag, 1991

- Sandham A. Embryonic head posture and palatal shelf elevation Early Hum Dev 11 69 1985a
- Sandham A: Classification of clefting deformity. Early Hum Dev 12.81, 1985b.
- Sandham A, Nelson R. Embryology of the middle third of the face Early Hum Dev 10 313, 1985c.
- Sata I, Ishikawa H, Shimada K, et al. Morphology and analysis of the development of the human temporomandibular joint and masticatory muscle. Acta Anat 149:55, 1994
- Severtson M, Petruzzelli GJ: Macroglossia Otolaryngol Head Neck Surg 114 501, 1996.
- Sivan E, Chan L Mallozzi-Eberle A: Sonographic imaging of the fetal face and the establishment of normative dimensions for chin length and upper lip width. Am J Perinatol 14.191, 1997
- Smith TD, Siegel MI Bhatnagar KP Reappraisal of the vomeronasal system of catarrhine primates: ontogeny, morphology functionality, and persisting questions. Anat Rec (New Anatomist) 265 176, 2001
- Smith TD, Siegel MI Bonar CJ, Bhatnagar KP, et al. The existence of the vomeronasal organ in postnatal chimpanzees and evidence for its homology to that of humans. J Anat 198 77 2001
- Smith TD, Bhatnagar KP The human vomeronasal organ Part II: prenatal development. J Anat 197 421, 2000
- Sohal GS, Ali AA Ali MM: Ventral neural tube cells differentiate into craniofacial skeletal muscles. Biochem Biophys Res Commun 252 675, 1998

- Sperber GH^{*} Cramofacial Development Hamilton BC Decker, 2001 Spinner RJ, Moore KL, Gottfried MR, et al. Thoracic intrathymic thyroid, Ann Surg 220-91 1994
- Stricker M. Raphael B, Van der Meulen J, Mazzola R. Cramofacial growth and development. In Stricker M Van der Meulen JC, Raphael B, Mazzola R (eds): Cramofacial Malformations Edinburgh, Churchill Livingstone, 1990
- Sulik KK. Craniofacial development. In Turvey TA Vig KWL, Fonseca RJ (eds): Facial Clefts and Craniosynostosis. Principles and Management. Philadephia, WB Saunders 1996
- Van Vliet G: Treatment of congenital hypothyroidism Lancet 358 86, 2001.
- Van der Meulen J, Mozzola B, Stricker M Raphael B: Classification of craniofacial malformations In Stricker M, Van der Meulen JC, Raphael B, Mazzola R (eds). Craniofacial Malformations. Edinburgh, Churchill Livingstone, 1990
- Vanderas AP Incidence of cleft lip, cleft palate, and cleft lip and palate among races: a review. Cleft Palate J 24 216, 1987.
- Vermeij-Keers C: Craniofacial embryology and morphogenesis normal and abnormal. In Stricker M, Van der Meulen JC Raphael B, Mazzola R (eds): Craniofacial Malformations Edinburgh, Churchill Livingstone, 1990
- Wedden SE, Ralphs JR, Tickle C: Pattern formation in the facial primordia. Development 103 (suppl):31, 1988
- Zalel Y, Gamzu R, Mashiach S, et al: The development of the fetal thymus an in utero sonographic evaluation *Prenat Diagn* 22:114, 2002

El aparato respiratorio



Desarrollo de la laringe 242

Desarrollo de la tráquea 242

Desarrollo de los bronquios

y los pulmones 245

Resumen del aparato

respiratorio 252

Problemas con orientación

clínica 253

🛂 desarrollo de los órganos respiratorios superiores como las cavidades nasales, se describe en el Capítulo 10. Los órganos respiratorios inferiores (laringe, tráquea, bronquios y pulmones) comienzan a formarse durante la cuarta semana de desarrollo. Alrededor del día 28 aparece el primordio respiratorio como una evaginación medial del extremo caudal de la pared ventral de la faringe primitiva la hendidura laringotraqueal (Figura 11-1C). Este primordio del arbol traqueobronquial se desarrolla caudal al cuarto par de bolsas faríngeas. El endodermo que reviste la hendidura laringotraqueal da lugar al epitelio y las glándulas de la laringe, la tráquea y los bronquios y al epitelio pulmonar. El tejido conjuntivo, el cartílago y el músculo liso de dichas estructuras se desarrolla a partir del mesodermo esplácnico que rodea al intestino anterior (véase Figura 11-4A). Hacia el final de la cuarta semana, la hendidura laringotraqueal se ha evaginado para formar un divertículo respiratorio (yema pulmonar) a modo de bolsa situado en posición ventral respecto a la parte caudal del intestino anterior (Figuras 11-1B y 11-2A). Conforme se elonga este diverticulo, se reviste de mesénquima esplácnico y su extremo distal aumenta de tamaño y origina una yema traqueal globular (véase Figura 11-2B). El divertículo respiratorio se separa pronto de la faringe primitiva; sin embargo, mantiene la comunicación con ella a través de la entrada de la laringe pri mitiva (véase Figura 11-2C). Se desarrollan pliegues traqueoesofágicos longitudinales en el divertículo laringotraqueal que se acercan entre si y fusionan, dando lugar a una división conocida como tabique traqueoesofágico (véase Figura 11-2D y E). Este tabique divide a la porción craneal del intestino anterior en una parte ventral, el tubo laringotraqueal (primordio de laringe, tráquea, bronquios y pulmones) y una parte dorsal (primordio de la orofaringe y el esófago) (véase Figura 11-2F). La abertura de este tubo en la faringe se convierte en la entrada laringea primitiva (véanse Figuras 11-2C y 11-3C).

Desarrollo de la laringe

El revestimiento epitelial de la laringe se desarrolla a partir del endodermo del extremo craneal del tubo laringotraqueal. Los cartilagos de la laringe se forman a partir de los cartílagos del cuarto y sexto pares de arcos faringeos (véase Capítulo 10). Estos cartílagos se desarrollan a partir del mesénguima procedente de células de la cresta neural. El mesénguima del extremo craneal del tubo laringotraqueal prolifera con rapidez y da lugar a las tumefacciones aritenoides en pares (véase Figura 11-3B). Estas tumefacciones crecen hacia la lengua, convirtiendo la apertura en forma de hendidura, la glotis primitiva, en una entrada laringea en forma de T y reduciendo la luz laringea a una hendidura estrecha El epitelio laringeo prolifera rápidamente y origina una oclusión temporal de la luz laríngea. La recanalización de la laringe suele ocurrir a lo largo de la décima semana, proceso durante el cual se forman los ventrículos laringeas Estos fondos de saco están limitados por unos repliegues de mucosa que se convierten en los pliegues vocales (cuerdas) y los phegues vestibulares.

La **epiglotis** se desarrolla a partir de la parte caudal de la *eminencia hipofaringea*, una prominencia producida por proliferación del mesénquima de los extremos ventrales de los arcos faringeos tercero y cuarto (véase Figura 11-3B a D). La porción rostral de esta eminencia constituye el tercio posterior de la parte faringea de la lengua (véase Capítulo 10)

Como los **músculos laringeos** se desarrollan a partir de mioblastos de los pares de arcos faringeos cuarto y sexto, están inervados por las ramas laringeas del nervio vago (PC X) asociado a estos arcos (véase Tabla 10-1). El crecimiento de la laringe y la epiglotis es rápido durante los primeros tres años de vida tras el nacimiento, momento en que la epiglotis ha alcanzado su forma adulta.

"Arresta Archaeca

Esta anomalía poco frecuente es consecuencia de la falta de recanalización de la laringe y comporta la obstrucción de las vías respiratorias superiores fetales, denominándose síndrome de obstrucción congénita de las vías respiratorias altas (SOCVRA). En posición distal a la atresia (bloqueo) o la estenosis (estrechamiento), las vías respiratorias se dilatan, los pulmones aumentan de tamaño y son ecogénicos (capaces de producir eco), el diafragma está aplanado o invertido y existe ascitis fetal o hidropesía (acumulación de líquido seroso).

This which have been been

Esta anomalía poco común procede de la recanalización incompleta de la laringe durante la décima semana. Se forma una red membranosa a nivel de los pliegues vocales que obstruye parcialmente las vías respiratorias.

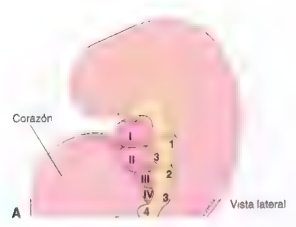
Desarrollo de la tráquea

El revestimiento endodérmico del tubo laringotraqueal distal a la laringe se diferencia en el epitelio y las glándulas de la tráquea y en el epitelio pulmonar. El cartilago, el tejido conjuntivo y los músculos de la tráquea derivan del mesenquima esplácnico que rodea al citado tubo (Figura 11-4)

**Fistula traqueoesofágion

En aproximadamente uno de cada 3.000 a 4.500 nacimientos aparece una **fístula** (comunicación anómala) entre la tráquea y el esófago (Figuras 11-5 y 11-6); la mayor parte de los recién nacidos afectados son varones. En más del 85% de los casos, la fístula se asocia a **atresia esofágica** (**AE**). La fístula traqueoesofágica (**FTE**) proviene de la división incompleta de la parte craneal del intestino anterior en las porciones respiratoria y esofágica durante la cuarta semana. La fusión incompleta de los pliegues traqueoesofágicos origina un **tabique traqueoesofágico defectuoso** y una FTE entre la tráquea y el esófago.

La fístula traqueoesofágica (FTE) constituye la anomalía más común de las vías respiratorias inferiores. Es posible distinguir cuatro variedades principales de FTE (véase Figura 11-5). La anomalía más frecuente es que la parte superior del esófago posea un extremo ciego (atresia esofágica) y que la parte inferior se una a la tráquea cerca de su bifurcación (véanse Figuras 11-5A y 11-6). Otras variedades de esta anomalía se ilustran en la figura 11-5B a D. Los niños nacidos con el tipo común de FTE y atresia esofágica tosen y se atragantan por la acumulación de cantidades excesivas de saliva en la boca y vías respiratorias altas. Cuando el niño Intenta deglutir leche, este líquido llena rápidamente la bolsa esofágica y se regurgita. Asimismo, se puede pro-



Los números romanos indican los arcos faríngeos y los arábigos, las bolsas faringeas

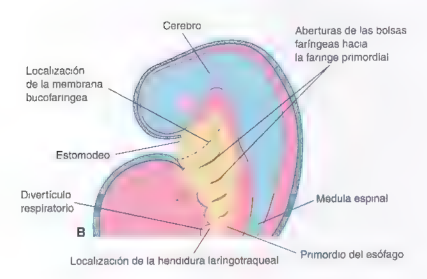
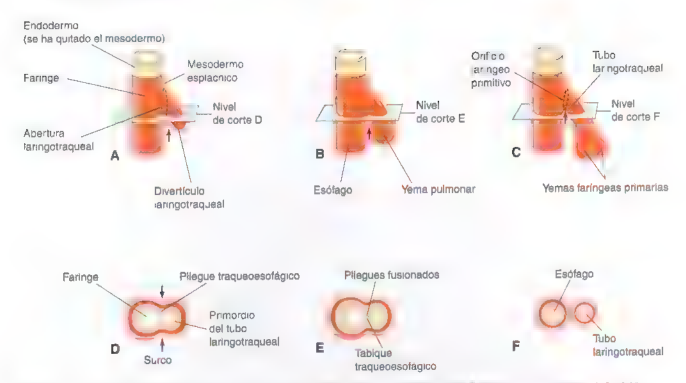
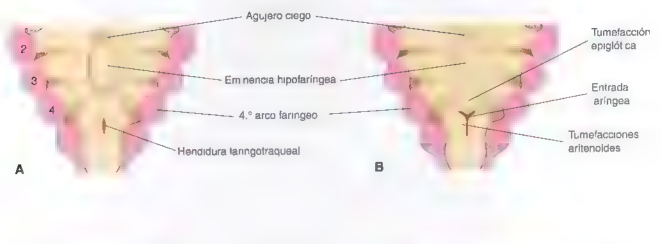


Figura 11 – 1. A, Imagen latera, de un embrión de cuatro semanas que ilustra la relación del aparato faringeo con el sistema respiratorio en desarrollo. B, Corte sagital de la mitad craneal del embrión. C, Corte horizonta, del embrión que muestra el piso de la faringe primitiva y la localización de la hendidura laringotraqueal.



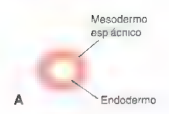


Ligura 11 – 2. Illustraciones de las etapas sucesivas del desarrollo del tabique traqueoesofág co durante la cuarta y quinta semanas. A, B y C, Vistas l'atera es de la parte caudal de la faringe primitiva, que muestran e diverticulo respirator o y la división del intestino anterior en el tubo esofagico y ampgotraqueal. D, E y F. Cortes transversales que muestran la formación del tabique traqueoesofágico y la separación del intestino anterior en tubo laringotraqueal y esófago.

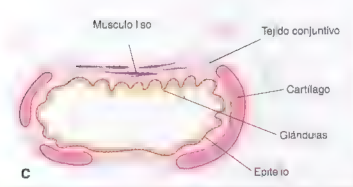




tigura 11 - 3 Etapas sucesivas del desarrollo de la laringe A. Cuatro semanas B. Cinco semanas C. Seis semanas D. Diez semanas El epite io de revestimiento interno de la laringe es de origen endodermico. Los cartílagos y músculos de la laringe proceden del mesenquima en los arcos faríngeos cuarto y sexto. Observese que la entrada laringea cambia de una hendidura a una abertura en forma de Tia medida que prolifera el mesenquima que rodea a la laringe en desarrollo.







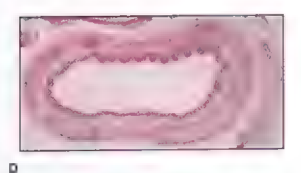


Figure 11 / Dibuios de cortes transversa es del tubo la ngotraqueal que illustran las etapas suces vas del desarrol o de la tráquea A, Cuatro semanas B, Diez semanas C, Once semanas Obsérvese que el endodermo del tubo origina el epite io y las glándulas de la tráquea, mientras que el mesenquima que rodea el tubo forma el tejido con untivo el musculo y el cartílago D, Microfotografía de un corte transversal de la traquea en desarrol o a las 14 semanas (D, tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K. Color Atlas of Cirnical Embryology, 2,º ed Filadelfía, WB Saunders, 2000)

ducir un reflujo de los contenidos gástricos desde el estómago a través de la fístula hacia la tráquea y los pulmones, produciendo ahogamiento y neumonía (inflamación de los pulmones). El **polihidramnios** (véase Capítulo 7) se asocia con frecuencia a la atresia esofágica y la FTE. El exceso de líquido amniótico se debe a que no llega a estómago e ntestinos para su absorción y transferencia posterior a través de la placenta hacia la sangre materna para ser eliminada.

Mandidura laringotraqueocsofágica 🐃

En escasas ocasiones se puede producir un fallo en la separación completa de la laringe y la parte superior de la tráquea del esófago en un tramo variable. Los síntomas de esta anomalía congénita son similares a los de la fístula traqueoesolágica, pero en este caso la afonía (ausencia de voz) constituye una característica distintiva.

"Betenesis y atresia traquesi: --

El estrechamiento (estenosis) y obstrucción (atresia) de la tráquea representan anomalías poco comunes que se sue-len asociar a una de las variedades de la fístula traqueoeso-fágica. Probablemente, las estenosis y las atresias son consecuencia de la división desigual del intestino anterior en esófago y tráquea. En ocasiones hay una membrana de tejido que obstruye el flujo de aire (atresia traqueal incompleta).

firigina di managanah 🗠

Esta anomalía muy poco frecuente corresponde a una proyección tipo bronquio ciego desde la tráquea. La evaginación puede terminar en un tejido pulmonar de aspecto normal, formando un lóbulo traqueal en el pulmón.

Desarrollo de los bronquios y los pulmones

La yema pulmonar que se desarrolló en el extremo caudal del diverticulo respiratorio durante la cuarta semana (véase Figura 11-2B) se divide enseguida en dos evaginaciones las yemas bronquiales primarias (véanse Figuras 11-2C y 11-7A). Estas yemas crecen lateralmente hacia los canales pericardioperitoneales, los primordios de las cavidades pleurales (véase Figura 11-7B). Junto con el mesénquima esplácnico circundante, las yemas bronquiales se diferencian en los bronquios y sus ramificaciones pulmonares. A comienzos de la quinta semana, la conexión de cada yema bronquial con la tráquea aumenta de tamaño y forma el primordio de un bronquio principal (Figura 11-8). El bronquio principal derecho embrionario es ligeramente mayor que el izquierdo y su orientación es más vertical. Esta relación embrionaria se mantiene durante la vida adulta; por consiguiente, es más probable que un cuerpo extraño penetre en el bronquio derecho que en el izquierdo. Los bronquios principales se subdividen en bronquios secundarios que originan ramas lobulares, segmentarias e intra-

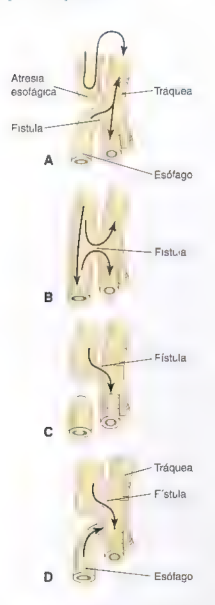


Figure 11 - 5. Esquemas de los cuatro tipos principales de fístula traqueoesofágica. Las flechas indican las posibles direcciones del flujo de los contenidos. En A se ilustra la atresia esofágica, que se acompaña de una fístula traqueoesofágica en más de 85% de los casos. B, Fístu a entre la tráquea y el esófago En C, el aire no puede penetrar en el esófago inferior y el estómago. El aire puede entrar en el esófago distal y el estómago en D y el contenido esofágico y gástrico pasar a la tráquea y los pulmones.

segmentarias (véase Figura 11-8). En el lado derecho el bronquio lobular superior se drige al lóbulo superior del pulmón, mientras que el bronquio inferior se subdivide en dos bronquios uno hacia el lóbulo medio del pulmón derecho y el otro hacia el lóbulo inferior. En la izquierda, los dos bronquios secundarios comunican con los lóbulos superior e inferior del pulmón. Cada bronquio lobular se ramifica progresivamente

Los bronquios segmentarios, diez en el pulmón derecho y ocho o nueve en el izquierdo, inician su formación alrededor de la séptima semana. A medida que esto ocurre, el mesénquima circundante también se divide. Cada bronquio segmentario y su masa circundante de mesénquima constituyen el primordio de un segmento broncopulmo-

nar. Hacia las 24 semanas, se han formado alrededor de 17 órdenes de ramificación y se han desarrollado los bronquiolos respiratorios (Figura 11-9B). Después del nacimiento se desarrollan otras siete divisiones adicionales.

Conforme se desarrollan los bronquios, las placas cartilaginosas se forman a partir del mesénquima esplácnico circundante. El músculo liso y el tejido conjuntivo bronquiales, así como el tejido conjuntivo y los capilares pulmonares, también provienen de este mesénquima. A medida que los pulmones se desarrollan, adquieren una capa de **pleura visceral** del mesénquima esplácnico (véase Figura 11-7). Al expandirse, los pulmones y las cavidades pleurales crecen en sentido caudal hacia el mesénquima de la pared corporal y pronto se encuentran en las proximidades del corazón. La pared torácica del cuerpo se recubre de una capa de **pleura parietal** derivada del mesodermo somático (véase Figura 11-78).

Maduración de los pulmones

La maduración de los pulmones se divide en cuatro períodos:

- período seudoglandular
- período canalicular
- período sacular terminal
- período alveolar

Periodo scudoglandular (6 a 16 semanas)

Durante este período, el pulmón en desarrollo se asemeja en cierta medida a una glándula exocrina (véanse Figuras 11-9A y 11-10A). Al alcanzar la semana 16 se han formado todos los elementos importantes del pulmón, salvo los implicados en el intercambio gaseoso. La respiración no es posible; por tanto, los fetos que nacen a lo largo de este período no pueden sobrevivir.

Período canalicular (16 a 26 semanas)

Este período coincide con el seudoglandular, ya que los segmentos craneales de los pulmones maduran con mayor rapidez que los caudales. Durante el período canalicular aumentan de tamaño las luces de los bronquios y bronquiolos terminales y el tejido pulmonar se hace muy vascularizado (véanse Figuras 11-98 y 11-108). Hacia la semana 24, cada bronquiolo terminal ha dado lugar a dos o más bronquiolos respiratorios, cada uno de los cuales se divide a continuación en tres a seis conductos tubulares, los conductos alveolares. La respiración es posible a finales del período canalicular, ya que se han desarrollado algunos sáculos terminales (primordios de los alvéolos) de pared delgada en los extremos de los bronquiolos respiratorios y la vascularización del tendo pulmonar es adecuada. A pesar de que los fetos nacidos hacia el final de esta etapa pueden sobrevivir con cuidados intensivos, con frecuencia mueren debido a que sus sistemas respiratorios y otros aún son relativamente inmaduros.

Periodo sacular terminal (26 semanas hasta el nacimiento)

A lo largo de este período se desarrollan muchos otros sáculos terminales (véanse Figuras 11-9C y 11-10D) y su epitelio



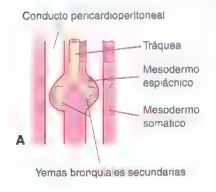


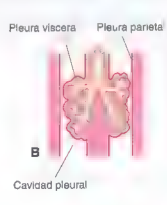
I tgura 11 - 6. A Fístula traqueoesofágica de un feto varón de 17 semanas. El segmento esofágico superior tiene un extremo ciego (marcador, (Tomado de Kalousek DK y cols i Pathology of the Human Embryo and Previable Fetus. Nueva York, Springer Verlag, 1990.) B, Radiografia con contraste de un recién nacido con fístula traqueoesofágica (tipo H). Observese la comunicación (flecha) entre el esófago (E) y la tráquea (T). (Cortes a des Dr. Prem S. Sahni, Department of Radiology, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

se torna muy delgado. Los capilares comienzan a abultarse hacía estos alvéolos en desarrollo. El contacto intimo entre las células epiteliales y endoteliales establece la barrera sangre-aire, que permite un adecuado intercambio gaseoso para que el feto sobreviva si nace antes de término. Hacia las 26 semanas los sáculos terminales se recubren principalmente de células epiteliales escamosas de origen endodérmico, las células alveolares de tipo I o neumocitos a través de las cuales se produce el intercambio gaseoso. La red capilar prolifera con rapidez en el mesénquima situado alrededor de los alvéolos en desarrollo y existe una formación activa simultánea de capilares linfáticos. Entre las células epiteliales escamosas se encuentran diseminadas

células epiteliales secretoras redondeadas, las células alveolares de tipo II o neumocitos, que secretan el surfactante pulmonar, una mezcla compleja de fosfolípidos. El surfactante forma una película monomolecular sobre las paredes internas de los sáculos terminales, reduciendo la tensión superficial en la zona de contacto aire-alvéolo. La maduración de las células alveolares de tipo II y la producción de surfactante es variable en fetos de distintas edades gestacionales. Esta producción aumenta durante las etapas terminales del embarazo, especialmente a lo largo de las dos ultimas semanas.

El surfactante contrarresta las fuerzas de tensión superficial y facilita la expansión de los sáculos terminales (alvéolos





Pigura 11 - 7. Diagramas que ilustran el crecimiento de los pulmones en desarrollo hacia el mesénquima esplácnico adyacente a las paredes mediales de los conductos pericardioperitorieales (cavidades pleurales primitivas) Asimismo se muestra el desarrollo de las capas de la pleura A, Cinco semanas. B, Seis semanas.

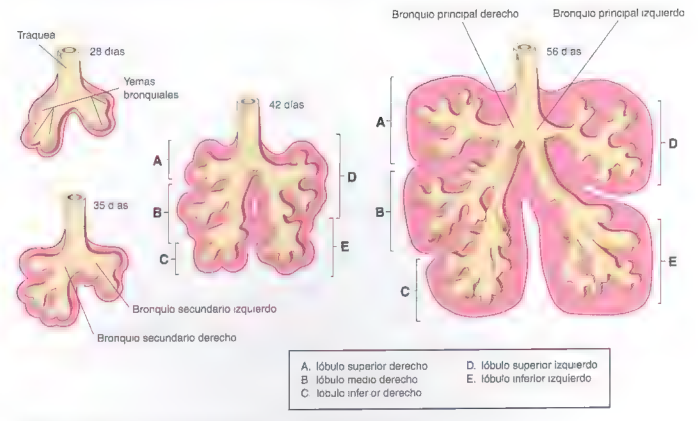


Figura 11 - 8. Etapas sucesivas en el desarrollo de las yemas bronquiales, bronquios y pulmones.

primordiales). Por consiguiente, los fetos que nacen de forma prematura entre las 24 y 26 semanas tras la fecundación pueden sobrevivir si reciben cuidados intensivos; no obstante, pueden padecer dificultad respiratoria por la deficiencia del surfactante.

La producción de surfactante se inicia en la semana 20, pero sólo está presente en pequeñas cantidades en niños prematuros y no alcanza niveles adecuados hasta finales del período fetal Entre las semanas 26 y 28 después de la fecundación, el feto suele pesar unos 1.000 g y posee suficientes sáculos terminales y surfactante para permitir la supervivencia de un lactante prematuro. Antes de esta fecha, los pulmones suelen ser incapaces de permitir un intercambio gaseoso adecuado, en parte porque el área de la superficie alveolar es insuficiente y la vascularización no está desarrollada. El elemento crítico para la supervivencia y el desarrollo neurológico normal de los niños prematuros no es tanto la presencia de los delgados sáculos terminales o de un epitelio alveolar primitivo, sino el desarrollo de un sistema vascular pulmonar adecuado y de suficiente surfactante.

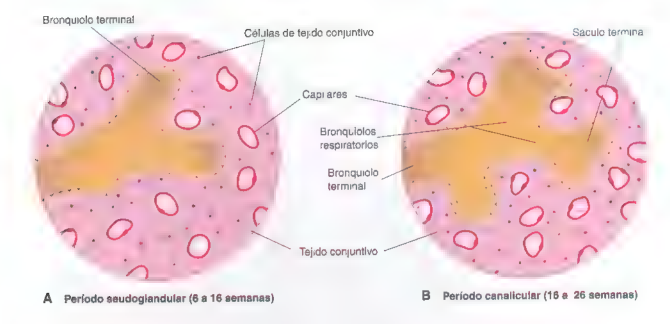
Periodo alveolar (32 semanas a 8 años)

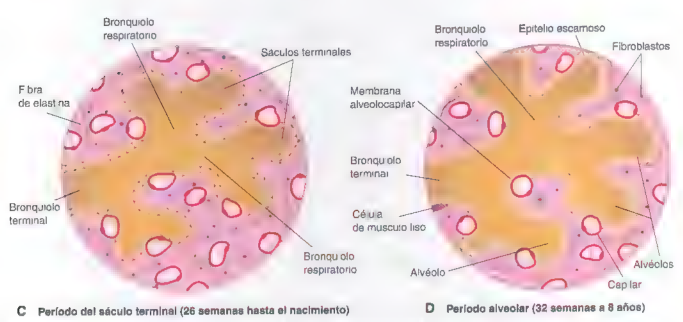
El momento exacto en que termina el período sacular y comienza el alveolar depende de la definición del término alvéolo. En los sáculos de 32 semanas están presentes estructuras análogas a los alvéolos. El revestimiento epitelial de los sáculos terminales se reduce hasta una capa de células epiteliales escamosas extremadamente delgada. Las células alveolares de tipo I adelgazan tanto que los capilares adyacentes sobresalen hacia los sáculos terminales (véanse Figuras 11-9D y 11-10D). Hacia el final del período

fetal, los pulmones son capaces de lievar a cabo el proceso respiratorio, ya que la membrana alveolocapilar (barrera de difusión pulmonar o membrana respiratoria) es lo suficientemente delgada como para permitir el intercambio gaseoso. Aunque los pulmones no comienzan a realizar esta función vital hasta el nacimiento, han de estar bien desarrollados para ser capaces de funcionar en cuanto el niño nace. Al inicio del período alveolar, cada bronquiolo respiratorio termina en un grupo de sáculos terminales de pared delgada separados entre sí por tendo conjuntivo laxo. Estos sáculos terminales representan los futuros conductos alveolares. La transición de la dependencia de la placenta para el intercambio gaseoso al intercambio autónomo requiere los siguientes cambios adaptativos en los pulmones:

- producción de una cantidad adecuada de surfactante en los alvéolos
- transformación de los pulmones de órganos secretores a órganos de intercambio gaseoso
- formación de las circulaciones pulmonar y sistémica paralelas

Los alvéolos maduros característicos no se forman hasta después del nacimiento, alrededor del 95% de ellos se desarrolla durante la etapa posnatal. Antes del nacimiento, los alvéolos primitivos aparecen como pequeños abultamientos en las paredes de los bronquiolos respiratorios y los sáculos terminales. Posteriormente los alvéolos primitivos crecen a medida que se expanden los pulmones, aunque la mayor parte del crecimiento de los pulmones es consecuencia del incremento del número de bronquiolos respiratorios y de alvéolos primitivos más que del aumento de tamaño de los al-





Ligitia 11 9. Diagramas de cortes histo ógicos que llustran las etapas sucesivas del desarro lo pulmonar. En C y D. Obsérvese que la membrana alveolocapilar es delgada y que algunos capilares protruyen hacia los sáculos terminales (alvéolos primitivos).

véolos. Entre el tercer y el octavo años de vida el número de alvéolos inmaduros sigue creciendo. A diferencia de los alvéolos maduros, los inmaduros poseen la capacidad de formar alvéolos primitivos adicionales. Conforme aumenta el tamaño de estos alvéolos, se convierten en alvéolos maduros. El mecanismo principal de aumento del número de estas estructuras es la formación de tabiques de tejido conjuntivo secundano que subdividen a los alvéolos primitivos existentes. En un principio, los tabiques son relativamente gruesos, pero pronto se transforman en tabiques delgados maduros capaces de llevar a cabo el intercambio gaseoso.

El desarrollo pulmonar durante los primeros meses de vida se caracteriza por un incremento exponencial de la superficie de la barrera aire-sangre. Este aumento se logra mediante la multiplicación de alvéolos y capilares. En los pulmones de un recién nacido a término existen aproximadamente 50 millones de alvéolos, una sexta parte del número en el adulto. Por tanto, en las radiografías torácicas los pulmones de los recién nacidos son más densos que en adultos. Alrededor del octavo año, ya está presente el complemento adulto de 300 millones de alvéolos

Los estudios moleculares indican que el desarrollo pulmonar está controlado por una cascada de rutas de señalización, que a su vez están reguladas por la expresión temporal y secuencial de genes muy conservados. El compromiso y la diferenciación de las células endodérmicas del intestino anterior para formar células epitehales de tipo respiratorio se asocia a la expresión de diversos factores de transcripción, como el factor de transcripción tiroideo (FTT)-1, el factor nuclear de los hepatocitos (FNH)-3β y

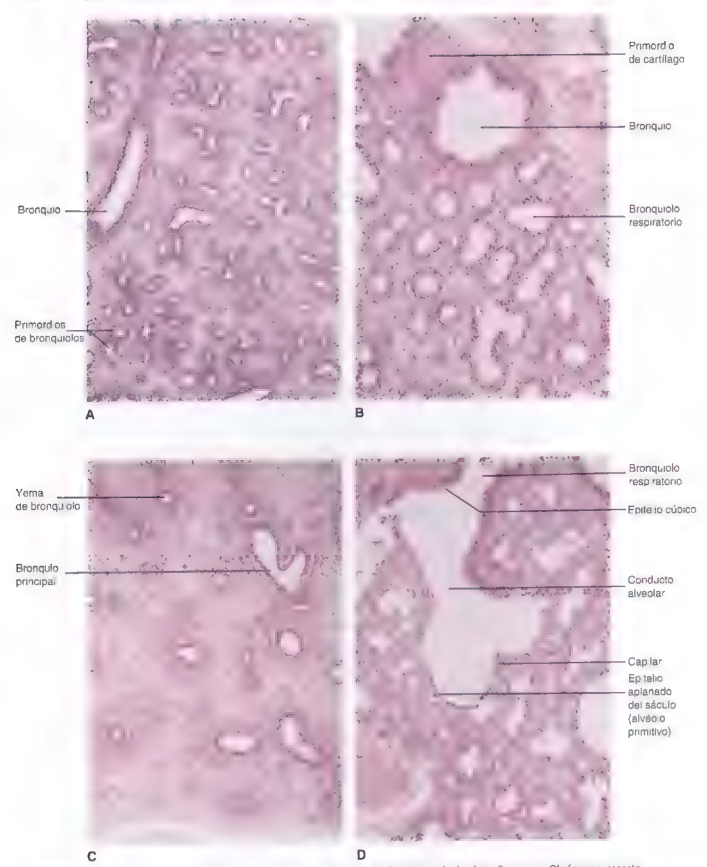


Figure 11 - 10 M crofotografias de cortes de pulmones humanos en desarro o. A, Per odo seudoglandu ar, 8 semanas. Obsérvese e aspecto «giandular» del pulmón. B. Per odo cana icu ar. 16 semanas. Están cirec endo las uces de los bronquilos y bronquiolos terminales. C, Per odo cana icu ar. 18 semanas. D, Período del saculo terminal. 24 semanas. Obsérvense los sáculos terminales de pared delgada (alvéo os primitivos) que se han desarrollado en los extremos de los bronquiolos respiratorios. Asim smo, ha aumentado el número de vasos sanguineos y algunos de el los estan intimamente asociados a los alvéolos en desarrollo. (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K. Color Atlas of Clinical Embryology, 2 ª ed. F. adelfia, WB Saunders, 2000.)

GATA-6, así como otros miembros de la familia de proteína del dedo de zinc, receptores de ácido retinoico (RAR) y dominios homeocaja con genes. Los genes Hox especifican el eje anteroposterior del embrión. Es probable que el factor de crecimiento fibroblástico (FCF)-10 y otras señales del mesénquima esplácnico induzcan la evaginación de la yema traqueal. La ramificación de la yema traqueal (morfogenia de ramificación) y su proliferación dependen de interacciones epitelio (intestino anterior endodérmico)-mesénquima (mesodermo). Este complejo proceso implica al erizo sónico (Shh-Gli) y otras rutas de señalización.

Antes del nacimiento se producen movimientos respiratorios y ejercen una fuerza suficiente para causar la aspiración de cierta cantidad de líquido amniótico hacia los pulmones. Estos movimientos de respiración fetal, que se pueden detectar con una ecografía a tiempo real, no son continuos, pero resultan esenciales para un desarrollo pulmonar normal. El patrón de movimientos respiratorios fetales se utiliza mucho en el diagnóstico del trabajo de parto y como marcador del pronóstico fetal en los partos prematuros. Al nacer, el feto ha disfrutado de varios meses de ejercicios respiratorios. Los movimientos de respiración fetal, que aumentan conforme se acerca el parto, tonifican probablemente los músculos respiratorios. Además, estos movimientos estimulan el desarrollo pulmonar, posiblemente al crear un gradiente de presión entre los pulmones y el líquido amniótico

Al nacer, los pulmones están medio llenos de líquido derivado de la cavidad amniótica, los pulmones y las glándulas traqueales. La aireación pulmonar al nacer no implica tanto la insuflación de los órganos colapsados vacios sino la rápida sustitución del líquido intralveolar por aire El líquido pulmonar se elimina al nacer a través de tres vías:

- a través de la boca y la nariz por la presión en el tórax fetal durante el trabajo de parto
- hacia los capilares pulmonares
- hacia el sistema linfático y las arterias y venas pulmonares

En el feto casi a término los vasos linfáticos pulmonares son relativamente más grandes y numerosos que en el adulto. El flujo linfático es rápido durante las primeras horas tras el nacimiento y disminuye a continuación. Tres factores son importantes para un desarrollo pulmonar normal

- espacio torácico adecuado para el crecimiento pulmonar
- movimientos de respiración fetal
- volumen apropiado del líquido amniótico

Olivahidamaios y desarrolla pulmonar

El síquido de los pulmones constituye un estímulo importante para su desarrollo. Cuando hay un oligohidramnios (cantidad insuficiente de líquido amniótico) grave y crónico por fuga de este síquido, por ejemplo, el desarrollo pulmonar sufre un retraso y aparece una hipoplasia pulmonar grave.

Pulmones de un recién nacido

Los pulmones sanos y frescos contienen cierta cantidad de aire; por consiguiente, el tejido pulmonar extirpado de ellos flota en el agua. Un pulmón enfermo, relleno parcialmente de líquido, puede no flotar. Un hecho con importancia

medicolegal es que los pulmones de un recién nacido muerto son firmes y se hunden cuando se introducen en agua porque contienen líquido y no aire.

Sindame de dificultad respiratoria (SDR)

Esta enfermedad afecta a alrededor de un 2% de los niños recién nacidos y los prematuros son más susceptibles. Poco después de nacer, estos lactantes desarrollan una respiración rápida y dificultosa. El síndrome de dificultad respiratoria (SDR) también se conoce como enfermedad de la membrana hialina (EMH). Se estima que un 30% de todas las patologías neonatales se deben a la EMH o sus complicaciones.

La deficiencia de surfactante es un motivo importante de SDR o EMH. Los pulmones están menos insufiados y los alvéolos contienen un líquido con gran contenido proteico que recuerda una membrana hialina o vidriosa. Se cree que esta membrana deriva de una combinación de sustancias en la circulación y del epitelio pulmonar lesionado. Se ha sugerido que la asfixia intrauterina prolongada puede producir alteraciones irreversibles en las células alveolares de tipo II, que serían incapaces de producir surfactante. Al parecer, existen otras causas de ausencia o deficiencia de surfactante en lactantes prematuros y nacidos a término. No se han identificado todos los factores de crecimiento y hormonas que controlan la producción de surfactante, pero la tiroxina, que participa en la maduración pulmonar fetal, constituye un potente estimulador de la producción de esta sustancia.

El tratamiento con glucocorticoides durante el embarazo acelera el desarrollo pulmonar fetal y la producción de surfactante. Este hallazgo ha llevado a la utilización clínica rutinaria de corticosteroides (betametasona) para prevenir el SDR. Además, la administración de surfactante exógeno (tratamiento sustitutivo con surfactante) reduce la gravedad de SDR y la mortalidad neonatal.

infibilio de la vina inigo

Este lóbulo aparece en el pulmón derecho de aproximadamente un 1% de las personas. Se desarrolla cuando el bronquio apical crece en sentido superior y medial respecto al cayado de la vena ácigos, en lugar de hacerlo de manera lateral. Como consecuencia de ello, la vena se halla en el fondo de una cisura en el lóbulo superior, produciendo un contorno uneal en la radiografía pumonar.

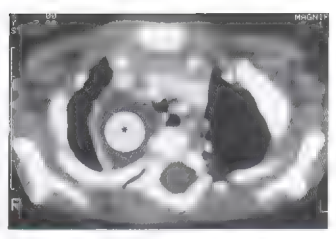
Quistes pulmonares congénites

Se cree que los quistes (llenos de líquido o de aire) se forman por dilatación de los bronquios terminales. Probablemente son debidos a una alteración del desarrollo bronquial durante la vida fetal tardía. Cuando están presentes varios quistes, los pulmones adquieren un aspecto en panal en las radiografías. Los quistes pulmonares congénitos (Figura 11-11) se suelen localizar en la periferia de estos órganos.

Agentosia do les pulmenos

La ausencia de pulmones es consecuencia de la falta de desarrollo de las yemas bronquiales. La agenesia de un solo pulmón es más común que la bilateral, pero ambos trastornos son poco frecuentes. La agenesia pulmonar unilateral es compatible con la vida. El corazón y otras estructuras me-





Irgino II - II Quistes pu monares congén tos A, Radiografia toracica (PA) de un lactante que muestra una malformación adenomatoide quistica congenita de granitamano de lado izquierdo (tiecha). El corazon (asterisco, se ha desplazado hacia la derecha. Observese el lubo toracico en el lado izquierdo, que se coloco por el diagnóstico inicia de neumotorax (a relen a cavidad toracica). B. Imagen de TC axial del tórax de un recien nacido con un quiste broncogen co congénito grande de lado derecho (asterisco). (Cortesia de Dr. Prem 5. Sahni, Department of Radiology, Children s. Hospital, Winnipeg, Manítoba, Canadá.)

diastínicas se desplazan hacia el lado afectado y el pulmón existente se hiperexpande.

Mipopiasia pulmonar

En recién nacidos con hernía diafragmática congénita (HDC) (véase Capítulo 9), el pulmón no se puede desarrollar con normalidad porque se encuentra comprimido por las visceras abdominales situadas en una posición anómala. La hipoplas a pulmonar se caracteriza por una notable reducción del volumen pulmonar. La mayoría de los lactantes aquejados de HDC mueren por insuficiencia pulmonar, a pesar de la atención posnatal óptima, ya que sus pulmones son demasiado hipopiasicos para mantener la vida extrauterina.

Mulmon accesorie

La presencia de un pequeño pulmón accesor,o (secuestro pulmonar) es muy poco común. Casi siempre se localiza en la base del pulmón izquierdo. No se comunica con el árbol traqueobronquial y su irrigación sanguínea suele ser de origen sistémico en lugar de pulmonar.

Resumen del aparato respiratorio

El desarrollo del aparato respiratorio inferior comienza hacia la mitad de la cuarta semana desde una hendidura laringotraqueal medial en el piso de la faringe primitiva. La hendidura se hace más profunda para producir un divertículo respiratorio, que en poco tiempo se separa del intestino anterior por pliegues traqueoesofágicos que se fusionan y forman un tabique traqueoesofágico. Este tabique da lugar a la formación del esófago y el tubo laringotraqueal. El endodermo de este último origina el epitelio de los órganos respiratorios inferiores y de las glándulas traqueobronquiales. El mesénquima esplacnico que rodea al tubo laringotraqueal forma el tejido conjuntivo, cartilago, músculo y vasos sanguineos y linfáticos de dichos órganos.

El mesénquima del primer arco faringeo participa en la formación de la epiglotis y tejido conjuntivo de la laringe Los músculos laringeos derivan del mesénquima de los arcos faríngeos caudales. Los músculos laringeos derivan de las barras cartilaginosas de los pares cuarto y sexto de arcos faríngeos, que provienen de células de la cresta neural (véase Tabla 10-1).

A lo largo de la cuarta semana se desarrolla una yema traqueal en el extremo distal del divertículo respiratorio, que se divide en dos yemas bronquiales a principios de la quinta semana. Cada una de estas yemas aumenta pronto de tamaño y forma un bronquio principal; a continuación, los bronquios principales se subdividen y originan ramas lobulares, segmentarias y subsegementarias Cada bronquio segmentario y el mesénquima circundante constituye el primordio de un segmento broncopulmonar. El proceso de ramificación continúa hasta alcanzar alrededor de 17 divisiones de ramas. Después del nacimiento se forman vías respiratorias adicionales hasta que existen unas 24 divisiones.

El desarrollo pulmonar se divide en cuatro períodos Durante el período seudoglandular (6 a 16 semanas) se forman los bronquios y bronquiolos terminales primordiales. A lo largo del **período canalicular** (16 a 26 semanas), las luces de bronquios y bronquiolos terminales crecen se desarrollan los bronquiolos respiratorios y los conductos alveolares y el tendo pulmonar se vasculariza intensamente. Durante el período de los sáculos terminales (26 semanas hasta el nacimiento), los conductos alveolares dan lugar a los sáculos terminales (primordios de los alveolos). En un principio, estos sáculos están recubiertos de epitelio cúbico que comienza a adelgazarse hacia un epitelio escamoso alrededor de las 26 semanas. En ese momento las redes capilares han proliferado cerca del epitelio alveolar y el desarrollo pulmonar suele ser suficiente como para permitir la supervivencia del feto si nace prematuramente El período alveolar, la etapa final del desarrollo pulmonar ocurre entre las 32 semanas y alrededor de los ocho años de edad. A medida que los pulmones maduran, se incrementa el número de bronquiolos respiratorios y alvéolos primordiales.

El aparato respiratorio se desarrolla para poder realizar su función en el nacimiento. Para poder llevar a cabo la respiración, es preciso que los pulmones tengan una membrana alveolocapilar suficientemente delgada, así como una cantidad adecuada de surfactante. La deficiencia de esta sustancia parece ser responsable de la falta de abertura de los alvéolos primordiales, lo que origina el SDR. El crecimiento de los pulmones después del nacimiento es consecuencia, fundamentalmente, del aumento del número de bronquiolos y alvéolos respiratorios. Se siguen formando nuevos alvéolos al menos hasta los ocho años de edad. No son frecuentes las anomalías congénitas mayores del aparato respiratorio inferior, con excepción de la fistula traqueoesofágica, que se suele asociar a atresia esofágica. Estas anomalías se deben a la división defectuosa del intestino anterior en esófago y tráquea a lo largo de la cuarta y quinta semanas.

Problemas con orientación civilen

Caso 11-1

Un recién nacido tuvo atragantamiento y tos continua. Existía una cantidad excesiva de moco y saliva en la boca, lo que producía al niño grandes dificultades para respirar. El pediatra no pudo pasar un catéter a través del esófago pasta el estómago.

- ¿Qué anomalías congénitas se sospecharían?
- Comente las bases embriológicas de estas anomalías.
- ¿Qué tipo de exploración cree usted que sería conveniente para confirmar el diagnóstico de sospecha?

Caso 11-2

Un niño prematuro presenta una respiración superficial y rápida poco después de nacer. Se estableció un diagnóstico de síndrome de dificultad respiratoria (SDR).

- ¿Cómo cree que el lactante puede intentar superar este intercambio inadecuado de oxígeno y dióxido de carbono?
- ¿Qué enfermedad suele originar el SDR?
- ¿Qué tratamientos se utilizan a nivel clínico en la actualidad para evitar este síndrome?
- ¿Qué sustancia es deficitaria en el SDR?

Caso 11-3

Se comunica a los padres de un recién nacido que su hijo presenta una fístula traqueoesofágica.

- ¿Cuál es el tipo más común de fístula traqueoesofágica?
- ¿Cuál es su base embriológica?
- ¿Qué anornalía del aparato digestivo suele asociarse a este defecto?

Caso 11-4

Un recién nacido con atresia esofágica presenta insuficiencia respiratoria con cianosis poco después de nacer. Las radiografías muestran aire en el estómago del lactante.

- ¿Cómo ha entrado el aire en el estómago?
- ¿Qué otro problema puede hacer que un lactante padezca este tipo común de anomalía congénita?

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografía y lecturas recomendadas

- Adzick NS: The fetus with a lung mass. In Harrison MR Evans MI, Adzick NS Holzgreve W (eds). The Unborn Patient, 3rd ed Philadelphia WB Saunders, 2001.
- Beech DJ, Sibbons PD, Howard CV, et al: Terminal bronchiolar duct ending number does not increase post-natally in normal infants. Early Hum Dev 59 193 2000
- Bratu I, Flageole H, Chen M-F et al. The multiple facets of pulmonary sequestration. J Pediatr Surg 36:784, 2001
- Crelin ES Development of the upper respiratory system. Clin Symp 28.3, 1976
- Evans JA, Greenberg CR Erdile L: Tracheal agenesis revisited, analysis of associated anomalies. Am J Med Genet 82:415, 1999
- Goldstein RB. Ultrasound evaluation of the fetal thorax In Callen PW (ed): Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology 4th ed Philadelphia WB Saunders, 2000
- Halliday H. Prevention and management of respiratory distress syndrome. In Levitt G, et al (eds): Practical Perinatal Care The Baby Under 1000 Grams. Oxford Butterworth Heinemann, 1999
- Hume R, Richard K, Kaptein E, et al. Thyroid metabolism and the developing human lung. Biol Neonate 80(Suppl. 1) 18, 2001.
- Kisilevsky BS, Hains SMJ, Low JA: Maturation of body and breathing movements in 24-33 week fetuses threatening to deliver prematurely. Early Hum Dev 55 25, 1999
- Kozuma S Nemoto A, Okai T, Mizuno M Maturational sequence of fetal breathing movements Biol Neonate 60(Suppl 1):36, 1991
- Krummel TM. Congenital malformations of the lower respiratory tract. In Chernick V (ed): Kendig's Disorders of the Respiratory Tract in Children 6th ed Philadelphia, WB Saunders 1998.
- Levesque BM, Vosatka RJ, Nielsen HC: Dihydrotestosterone stimulates branching morphogenesis, cell proliferation and programmed cell death in mouse embryonic lung explants. *Pediatr Res* 47 481, 2000.
- Moore KL, Dalley AF Chinically Oriented Anatomy, 4th ed Baltimore, Williams & Wilkins 1999.
- O'Rahilly R, Boyden E. The timing and sequence of events in the development of the human respiratory system during the embryonic period proper. Z Anat Entwicklungsgesch 141 237, 1973
- Park WY Miranda B, Lebeche D, et al. FGF-10 is a chemotactic factor for distal epithelial buds during lung development Dev Biology 201 125 1998
- Perl AKT, Whitsett JA Molecular mechanisms controlling lung morphogenesis Clin Genet 56 14 1999
- Roberts A Prenatal diagnosis of pulmonary hypoplasia Prenat Diagn 21 304, 2001
- Sañudo JR, Domenech-Mateu JM. The laryngeal primordium and epithelial lamina. A new interpretation J Anat 171 207
- Schwartz M. Ramachandran P. Congenital malformations of the lung and mediastinum — a quarter century of experience from a single institution. J Pediatr Surg 32 44, 1997
- Smith EI. The early development of the trachea and oesophagus in relation to atresia of the oesophagus and tracheo-oesophageal fistula. Contr Embryol Carneg Instn 245.36, 1957
- Spencer C, Neales K: Antenatal corticosteroids to prevent neonatal respiratory distress syndrome. BMJ 320 325, 2000
- Volpe MV, Archavachotikul K, Bhan I, et al. Association of bronchopulmonary sequestration with expression of the homeobox protein Hoxb-5 *J Pediatr Surg* 36 1817, 2000

Warburton D Schwarz M, Tefft D et al. The molecular basis of lung morphogenesis. Mech Dev 92 55, 2000

Wells LJ, Boyden EA. The development of the bronchopulmonary segments in human embryos of horizons XVII and XIX Am J Anai 95 163, 1954 Whitsett JA, Wert SE Molecular determinants of lung development. In Chernick V (ed) Kendig's Disorders of the Respiratory Tract in Children, 6th ed. Philadelphia, WB Saunders 1998

El aparato digestivo



Intestino anterior ■ 256

Desarrollo del bazo ■ 266

Intestino medio ■ 266

Intestino posterior ■ 275

Resumen del aparato

digestivo 🔳 283

Problemas con orienta<mark>ción</mark> clínica ■ 284

comienzos de la cuarta semana, el intestino primitivo está cerrado en su extremo craneal por la membrana bucofaringea (véase Figura 12-1) y por la membrana cloacal en su extremo caudal (Figura 12-18). El intestino primitivo se forma a lo largo de la cuarta semana a medida que los pliegues cefalico, caudal y lateral incorporan la parte dorsal del saco vitelino al embrión (véase Capítulo 5). El endodermo del intestino primitivo da lugar a la mayor parte del epitelio y glandulas del aparato digestivo. El epitelio de los extremos craneal y caudal del aparato deriva del ectodermo del estomodeo (boca) y proctodeo (fosa anal), respectivamente (véase Figura 12-A y B) Los factores de crecimiento fibroblasticos (FGF) están implicados en la formación del patrón temprano del eje anteroposterior y, al parecer las señales del FGF-4 desde el ectodermo y el mesodermo adyacentes inducen el endodermo. Otros factores secretados, como las actunas, miembros de la superfamilia TGF-8, pueden participar en la formación del endodermo. Esta capa especifica la información temporal y espacial que resulta esencial para el desarrollo del intestino. El tejido muscular, conjuntivo y otras capas de la pared del aparato digestivo proceden del mesénquima esplácnico que rodea al intestino primitivo. Con fines descriptivos, el intestino primitivo se divide en tres partes: intestino anterior, intestino medio e intestino posterior. Los estudios moleculares sugieren que los genes Hox y ParaHox, así como las señales de Sonic Hedgehog, regulan la diferenciación regional del intestino primitivo para formar los distintos componentes.

Intestino anterior

Los derivados del intestino anterior son los siguientes:

 la faringe primitiva y sus derivados (cavidad oral, faringe, lengua, amigdalas, glandulas salivales y

- aparato respiratorio superior), que se comentan en el Capitulo 10
- el aparato respiratorio inferior (descrito en el Capitulo 11)
- el esófago y el estómago
- el duodeno, proximal a la desembocadura del conducto coledoco
- el higado, el aparato bihar (conductos hepáticos, vesícula biliar y conducto biliar) y el páncreas

Todos estos derivados del intestino, salvo la faringe, el aparato respiratorio y casi todo el esófago son irrigados por el tronco celiaco, la arteria del intestino anterior (véase Figura 12-18)

Desarrollo del esófago

El esófago se desarrolla a partir del intestino anterior inmediatamente caudal a la faringe (véase Figura 12-1B). La división de la tráquea del esófago por medio del tabique esofágico se describe en el Capítulo 11. Al principio, el esófago es corto pero se alarga con rapidez, fundamentalmente debido al crecimiento y descenso del corazón y los pulmones. El esófago alcanza su longitud relativa final hacia la septima semana. Su epitelio y glándulas son de origen endodermico. El epitelio prolifera y oblitera parcial o totalmente la luz; sin embargo, la recanalización del esófago se produce normalmente a finales del periodo embrionario. El músculo estriado que forma la capa muscular externadel tercio superior del esófago deriva del mesénguima de los arcos faringeos caudales. El musculo liso, principalmente del tercio inferior del esófago, se desarrolla a partir del mesénguima esplácnico circundante. Ambos tipos de músculo reciben su inervación de ramas del nervio vago (PC X) correspondiente a los arcos faríngeos caudales (véase Tabla 10-1).

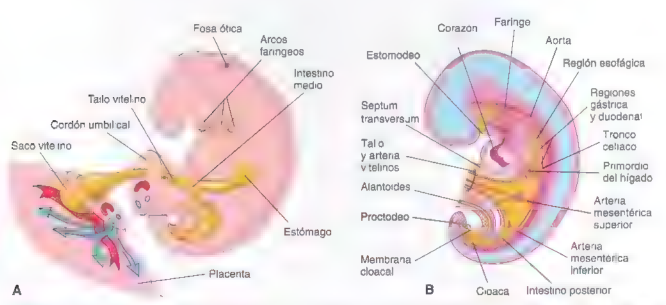


Figure 12 - 1. A, Vista lateral de un embrión de cuatro semanas que muestra la relación del intestino primitivo y el saco vitelino. B, D bujo de un corte medial del embrion en el que se observan el sistema digest vo inicia y su irrigación. El intestino primitivo es un tubo largo que se extiende en toda la longitud del embrión. Sus vasos sanguíneos provienen de los que irrigan el saco vitelino.

Atresia esofágion

La incidencia del bloqueo del esófago es de uno por cada 3 000 o 4,500 nacimientos vivos. Alrededor de una tercera parte de los niños afectados es prematuro. En más del 85% de los casos, la atresia esofágica se asocia a una fístula traqueoesofágica (véase Figura 11-5). Puede aparecer como una anomalía independiente, pero es menos común. La atresia esofágica se debe a la desviación del tabique traqueoesofágico en una dirección posterior (véase Figura 11-2), como consecuencia de lo cual existe una separación incompleta del esófago y el tubo laringotraqueal. La atresia esofágica aislada se puede relacionar con otras anomalías congénitas, como la atresia anorrectal y anomalías del aparato genitourinario. En estos casos, la atresia se debe a la falta de reconalización del esófago durante la octava semana de desarrollo. Se cree que el motivo de esta interrupción del desarrollo es un crecimiento defectuoso de las células endodérmicas.

Un feto con atresia esofágica es incapaz de deglutir líquido amniótico; por consiguiente, este líquido no puede pasar al intestino para su absorción y transporte a través de la placenta a la sangre matema para su eliminación. Esto comporta la aparición de **polihidramnios**, la acumulación de una cantidad excesiva de líquido amniótico. Los recién nacidos aquejados de atres a esofágica suelen tener un aspecto sano y sus primeras degluciones son normales. De repente, el líquido regresa a través de la nariz y de la boca y se produce *insuficiencia respiratoria*. La incapacidad de introducir un catéter a través del esófago hacia el estómago es muy sugestiva de esta patología. El estudio radiológico demuestra la anomalía al detectar la detención del tubo nasogástrico en la bolsa esofágica proximal. Es posible llevar a cabo una reparación quirúrgica de la atresia y se consigue una supervivencia superior al 85%.

Motomosis esofágica

El estrechamiento de la luz del esófago (estenosis) se puede producir en cualquier parte, pero por lo general aparece en su tercio distal, ya sea como una membrana o un segmento largo de esófago con una luz filiforme. La estenosis suele ser debida a la recanalización incompleta del esófago durante la octava semana de desarrollo, pero también puede ser a la falta de desarrollo de los vasos sanguíneos esofágicos de la zona afectada. Como consecuencia de ello, se origina la atrofia de un segmento de la pared esofágica.

Hoblige corts

Inicialmente, el esófago es muy corto. Si no se alarga lo suficiente conforme se desarrollan el cuello y el tórax, una parte del estómago se puede desplazar a través del hiato esofágico hacia el tórax, cusando una hernia hiatal congénita. La mayoría de las hernias ocurren mucho tiempo después del nacimiento, por lo general en personas de edad madura, y son debidas al debilitamiento y ensanchamiento del hiato esofágico en el diafragma.

Desarrollo del estómago

Al principio, la porción distal del intestino anterior es una estructura tubular sencilla (véase Figura 12-18). Hacia la mitad de la cuarta semana, una ligera dilatación indica la localización del primordio del estómago. Inicialmente aparece como un alargamiento fusiforme del extremo caudal del intestino anterior y está orientado en el plano medio (véan-

se Figuras 12-1 y 12-2B). Este primordio crece pronto y se ensancha en sentido ventrodorsal. A lo largo de las dos semanas siguientes, el margen dorsal del estómago crece más deprisa que el ventral y da origen a la curvatura mayor del estómago (véase Figura 12-2D)

Rotación del estómago

A medida que el estómago aumenta de tamaño y adquiere su forma adulta, rota lentamente 90° sobre su eje longitudinal en el sentido de las agujas del reloj. Los efectos de la rotación del estómago son (véanse Figuras 12-2 y 12-3):

- El borde ventral (curvatura menor) se mueve hacia la derecha y el borde dorsal (curvatura mayor) lo hace hacia la izquierda
- El lado izquierdo original se convierte en la superficie ventral y el lado derecho inicial se torna en la superficie dorsal
- Con anterioridad a la rotación los extremos craneal y caudal del estómago se hallan en el plano medio (véase Figura 12-2B). Durante la rotación y crecimiento del estómago, su región craneal se mueve hacia la izquierda y ligeramente hacia abajo, y la caudal lo hace hacia la derecha y arriba.
- Después de la rotación, el estómago asume su posición final, con el eje más largo casi transversal respecto al eje mayor del cuerpo (véase Figura 12-2E). La rotación y el crecimiento del estómago explican por qué el nervio vago izquierdo inerva la pared anterior del estómago adulta y el vago derecho inerva la posterior.

Mesenterios del estômago

El estómago está suspendido de la pared dorsal de la cavidad abdomínal por un mesenterio dorsal, el mesogastrío dorsal (véanse Figuras 12-2B y C y 12-3A) Este mesenterio se encuentra inicialmente en el plano medio pero es arrastrado hacia la izquierda durante la rotación del estomago y formación de la bolsa epiploica o saco menor del peritoneo (véase Figura 12-3A a E). Un mesenterio ventral o mesogastrio ventral une el estómago y el duodeno al hígado y la pared abdominal ventral (véase Figura 12-2C).

Bolsa epiploica

En el mesénquima se desarrollan hendiduras (cavidades) aisladas que forman el grueso mesogastrio dorsal (véanse Figuras 12-3A y B). Las hendiduras se unen enseguida y originan una cavidad única. la **bolsa epiploica** o saco peritoneal menor (véase Figura 12-3C y D). La rotación del estómago empuja al mesogastrio dorsal hacia la izquierda, alargando así la bolsa, un fondo de saco de gran tamaño de la cavidad peritoneal. La bolsa epiploica se expande transversalmente y cranealmente y pronto se encuentra entre el estómago y la pared abdominal posterior. Esta bolsa tipo evaginación facilita los movimientos del estómago.

La porción superior de la bolsa epiploica se interrumpe a medida que se forma el diafragma, dando lugar a un espacio cerrado, la bolsa infracardiaca. Si persiste esta estructura se suele hallar en posición medial respecto a la base del puimón derecho. La parte inferior de la porción superior de la bolsa epiploica se mantiene como el receso superior de la bolsa epiploica. Conforme el estómago aumenta de tama-

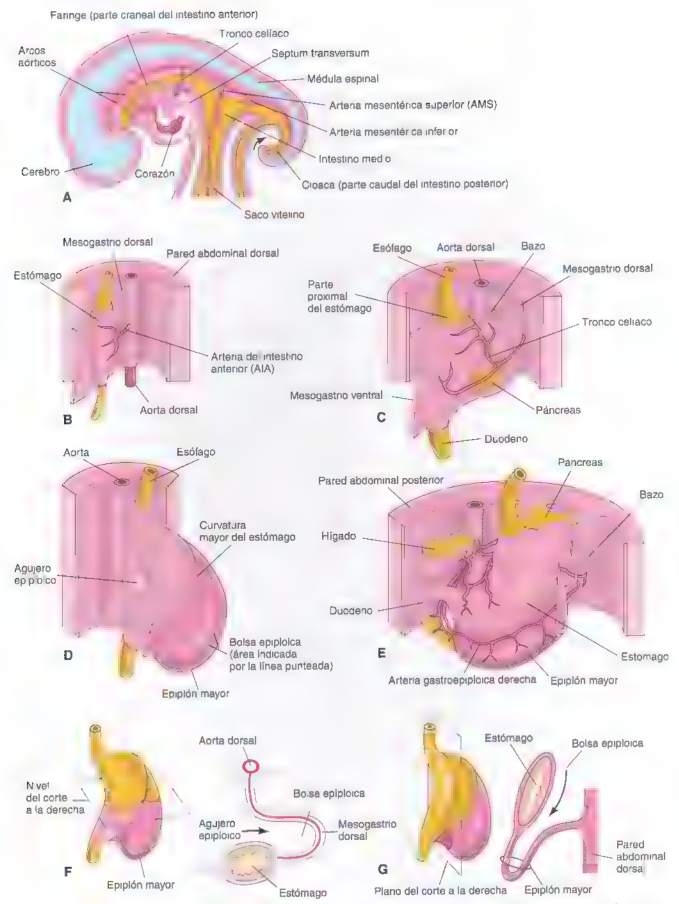


Figura 12 - 2. Véase la leyenda en la página siguiente

ño, la bolsa epiploica crece y crea un receso inferior de la bolsa epiploica entre las capas del mesogastrio dorsal alargado, el epiplón mayor. Esta membrana sobrepasa a los intestinos en desarrollo (véase Figura 12-3/). El receso inferior desaparece a medida que las capas del epiplón mayor se fusionan (véase Figura 12-15F). La bolsa epiploica está comunicada con la parte principal de la cavidad peritoneal a través de una abertura, el agujero epiploico (véanse Figuras 12-2D y F y 12-3C y F). En el adulto este agujero se localiza en posición posterior respecto al borde libre del epiplón menor.

Aptenosis kipertrófics congénits del piloso«

Las anomalías del estómago son poco comunes, con excepción de la estenosis hipertrófica del píloro. Esta anomalía afecta a uno de cada 150 varones y a una de cada 750 mujeres. Los niños con esta malformación presentan un notable engrosamiento del píloro, la región esfinteriana distal del estómago (Figura 12-4). Existe una hipertrofia de los músculos circulares y, en menor medida, longitudinales de la región pilórica, lo que comporta una estenosis intenso del canal pilórico y la obstrucción al paso de alimentos. Como consecuencia de ello, el estómago se distiende de modo notable (véase Figura 12-4C) y el niño expulsa sus contenidos con gran fuerza (vómitos en proyectil). El tratamiento habitual consiste en la eliminación de la estenosis pilórica por medio de una intervención quirúrgica. La causa de la estenosis pilórica congénita es desconocida, pero su elevada incidencia en los dos gemelos monocigóticos indica la participación de factores genéticos.

Desarrollo del duodeno

A comienzos de la cuarta semana, el duodeno inicia su desarrollo a partir de la parte caudal del intestino anterior, la parte craneal del intestino medio y el mesénquima esplácnico asociado a estas porciones endodérmicas del intestino primitivo (Fig 12-15A). La unión de las dos partes del duodeno es distal respecto al origen del conducto colédoco (véase Figura 12-15D). El duodeno en desarrollo crece con rapidez y forma un asa en forma de C que se proyecta ventralmente (véase Figura 12-5B a D). A medida que se produce la rotación del estómago, el asa duodenal gira hacia la derecha y se sitúa en posición retroperitoneal (por fuera del peritoneo). Como procede del intestino anterior y medio, el duodeno es irrigado por ramas de las arterias celíaca y mesentérica superior que corresponden a estas partes del intestino primitivo (véase Figura 12-1). A lo largo de las semanas quinta y sexta, la luz del duodeno se reduce de manera gradual y resulta obliterada de manera temporal debido a la proliferación de sus células epiteliales. Normalmente se produce vacuolización a medida que degeneran las células epiteliales, por lo que el duodeno suele reca-

Figure 12 – 2. Desarrollo y rotación del estómago y formación de la bolsa epiploica (saco menor) y epiplón mayor. A, Corte mediai de un embrión de 28 días. B, Vista anterolateral de un embrión de esa edad C, Embrión de unos 35 días. D, Embrión de alrededor de 40 días. E, Embrión de aproximadamente 48 días. F, Vista lateral del estómago y epiplón mayor de un embrión de unos 52 días. El corte transversal muestra el agujero epiploico y la bolsa epiploica. G, Corte sagital que muestra la bolsa epiploica y el epiplón mayor

nalizarse de nuevo a finales del período embrionario (Figura 12-6C y D). Para entonces, casi todo el mesenterio ventral del duodeno ha desaparecido

interiorie ducilenti

Por lo general, la oclusión parcial de la luz del duodeno o estenosis duodenal (véase Figura 12-6A) se debe a la recanalización incompleta del duodeno por una vacuolización defectuosa (véase Figura 12-6 E_3). La mayoría de as estenosis afectan a as porciones horizontal (tercera) o ascendente (cuarta) del duodeno. Como consecuencia de la oclusión, los contenidos del estómago (que suelen contener bilis) se expulsan con frecuencia.

Accerta duodenat

La oclusión completa de la luz del duodeno o atresia duodenal (véase Figura 12-68) es poco común. Entre un 20% y un 30% de los niños afectados presenta síndrome de Down y un 20% es prematuro. En alrededor de 20% de los casos, el conducto colédoco entra en el duodeno distal a a desembocadura de la ampolla hepatopancreática. Durante el desarrollo del duodeno, la luz se obstruye completamente por células epiteliales. Si no se produce una nueva formación de la luz de dicha estructura (véase Figura 12-6D₃), un segmento corto del duodeno resulta ocluido (véase Figura 12-6F₂). Los estudios sobre familias aquejadas de atresia duodenal familiar sugieren una herencia autosómica recesiva. La mayor parte de las atresias afectan a las porciones descendente (segunda) y horizontal (tercera) del duodeno y son distales respecto a la desembocadura del colédoco.

En lactantes con atresia duodenal, los vómitos comienzan unas horas después del nacimiento. Estos vómitos suelen contener casi siempre bilis; con frecuencia se produce distensión del epigastrio (la región central superior del abdomen) como consecuencia del llenado excesivo dei estómago y parte super or del duodeno. La atresia duodenal puede constituir una anomalía independiente, pero suele ir acompañada de otras anomalías congénitas, como síndrome de Down, páncreas anular (véase Figura 12-11C), anomalías cardiovasculares y anomalías anorrectales. También aparece polihidramnios porque este trastorno suele impedir la absorción normal de líquido amniótico por los intestinos. La presencia del «signo de burbuja doble» en las radiografías o los estudios ecográficos (Figura 12-7) suele sugerir un diagnóstico de atresia duodenal. Este aspecto de doble burbuja se debe al estómago distendido lleno de gas y al duodeno proximal.

Desarrollo del higado, vesicula biliar y aparato biliar

El hígado, la vesícula biliar y el sistema de conductos bilares surgen como una evaginación central de la parte caudal
del intestino anterior al principio de la cuarta semana
(véanse Figuras 12-5A y 12-8A). Algunos hallazgos recientes
han sugerido que tanto el divertículo hepático como la
yema ventral del páncreas se desarrollan a partir de dos
poblaciones del endodermo embrionario. A concentraciones suficientes, los factores de crecimiento fibroblásticos
(FGF) secretados por el corazón en desarrollo, interaccionan
con las células bipotenciales e inducen la formación del
divertículo hepático. El divertículo hepático se extiende
hacía el septum transversum, una masa de mesodermo
esplácnico situado entre el corazón en desarrollo y el intes-

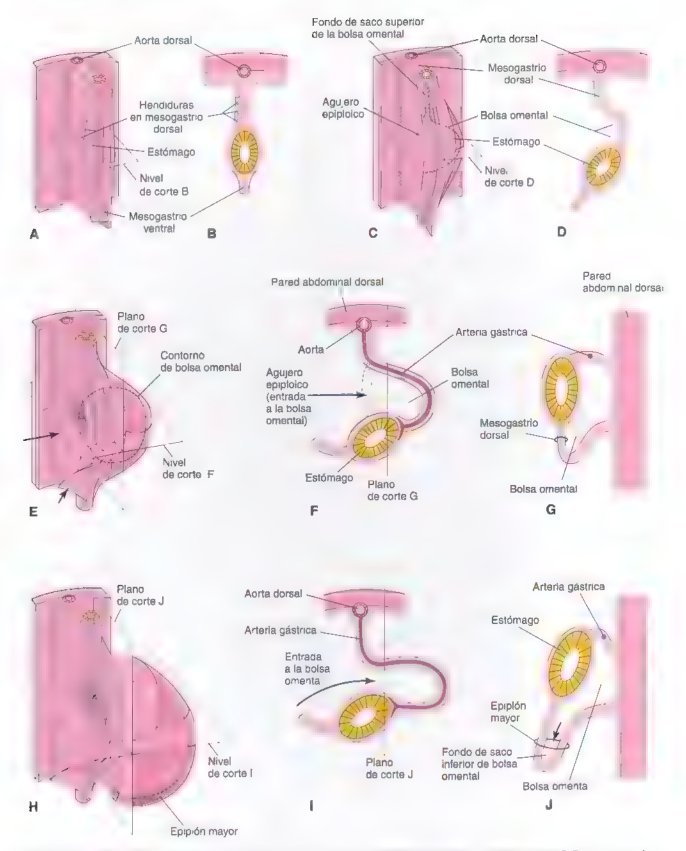
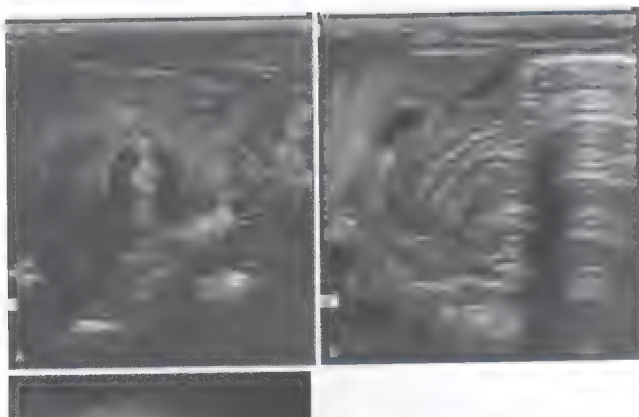


Figure 12 - 3 Desarrol o del estómago y sus mesenterios, y formación de la bolsa epiplo ca (saco menor). A, Cinco semanas. B. Corte transversal que muestra hendiduras en el mesogastrio dorsal. C, Etapa poster or después de la coalescencia de las hendiduras para formar la bolsa epiploica. D, Corte transversal que muestra el aspecto inicia de la bolsa epiploica. E. El mesenterio dorsal se ha alargado y la bolsa epiploica. E transversal y longitudinal, respectivamente, que muestran a argamiento del mesogastrio dorsal y expansión de la bolsa epiploica. H, Seis semanas, se indican epiploi mayor y extensión de bolsa epiploica. Ly J, Cortes transversal y longitudinal, respectivamente, que muestran el fondo de saco inferior de la bolsa y el agujero epíploicos.



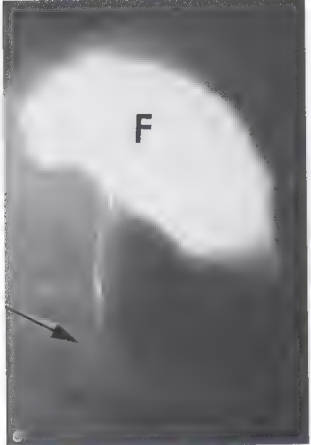
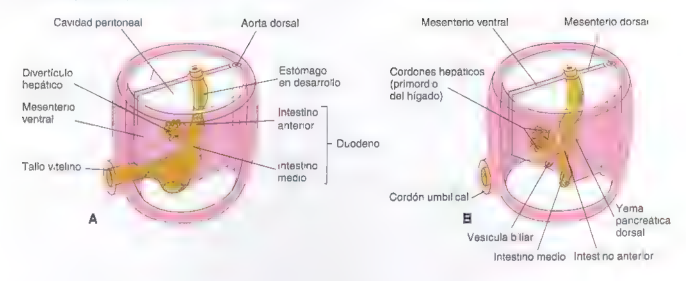
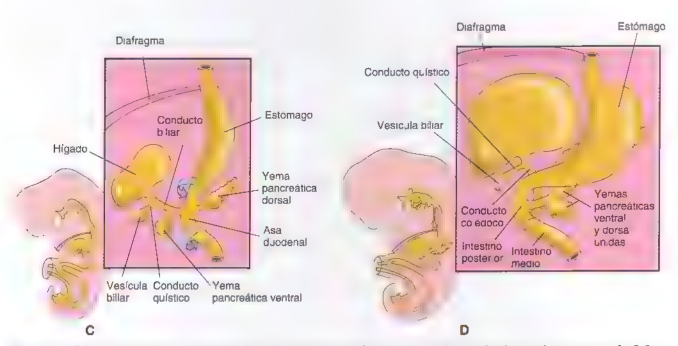


Figura 12 – 4. A, Ecografía abdominal transversal que muestra un engrosamiento de la pared muscular pilórica superior a 4 mm (distancia entre cruces). 8, Imagen horizontal que indica una longitud dei conducto pilórico mayor de 14 mm en un recién nacido aquejado de estenosis pilórica inpertrófica. (Tomado de Wyllie R: Pyloric stenosis and other congenital anomalies of the stomach. En Behrman RE, Kliegman RM, Arvin AM (eds.): Nelson Textbook of Pediotrics, 15.ª ed. Filadelfia, WB Saunders, 1996.) C, Radiografía con contraste del estómago de un niño varón de un mes de edad con estenosis pilórica. Obsérvese el extremo pilórico estrechado (fiecho) y el fundus distendido (F) del estómago, relleno de material de contraste. (Cortesía del Dr. Prem S. Sahni, Department of Radiology, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

tino medio El septum transversum constituye el mesenterio ventral de esta región. El divertículo hepático aumenta rápidamente de tamaño y se divide en dos partes a medida que crece entre las capas del mesenterio ventral (Figura 12-5A). La porción craneal más grande de este divertículo es el **primordio del hígado.** Las células endodérmicas proliferativas dan lugar a cordones entrelazados de células hepáticas, así como al revestimiento epitelial de la parte intrahepática del aparato biliar. Los **cordones hepáticos** se anastomosan alrededor de espacios recubiertos de endote-



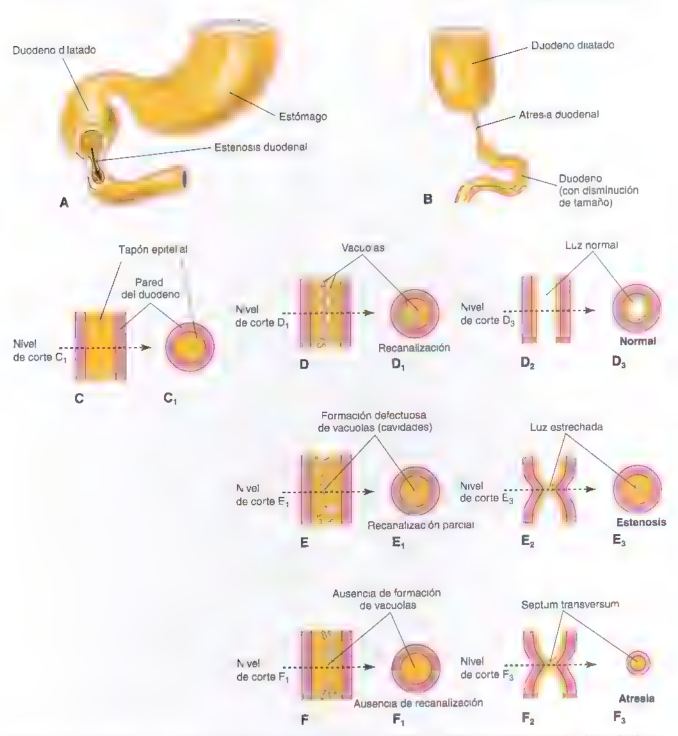


1 iguro 12 - 5 Dibujos de etapas sucesivas de desarrollo de duodeno hígado, páncreas y aparato bí iar extrahepático. A, Cuatro semanas. B y C, Cinco semanas. D, Se s semanas. E páncreas se desarrolla a partir de las yemas dorsal y ventral que se fus onan para formario. Obsérvese que la entrada de conducto bil ar en el duodeno cambia de forma gradual desde su posición inicia la una situación posterior. E lo explica por qué este conducto pasa detrás del duodeno y la cabeza del páncreas en adultos.

lio, los primordios de los sinusoides hepáticos. El tejido fibroso y hematopoyético y las células de Kupffer del higado derivan del mesénquima del septum transversum.

El hígado crece con rapidez y, entre la quinta y la décima semanas, rellena una gran parte de la cavidad abdominal superior (véase Figura 12-8C y D). La cantidad de sangre oxigenada que fluye desde la vena umbilical hacia el hígado determina el desarrollo y segmentación funcional de este órgano En un principio, los lóbulos derecho e izquierdo tienen un tamaño parecido, pero el derecho adquiere mayor tamaño. La hematopoyesis se inicia a lo largo de la sexta semana, dando al hígado un aspecto rojizo. Hacia la novena semana, el hígado representa alrededor del 10% del peso fetal. La formación de bilis por las células hepáticas comienza durante la duodécima semana

La porción caudal pequeña del divertículo hepático se convierte en la vesícula biliar y el tallo del divertículo forma el conducto cístico (véase Figura 12-5C). Inicialmente, el aparato biliar extrahepático está ocluido por células epiteliales, pero posteriormente se canaliza debido a la vacuolación resultante de la degeneración de dichas células. El tallo que conecta los conductos hepáticos y cístico constituye el conducto colédoco. En un principio, este conducto está unido a la cara ventral del asa duodenal, sin embargo, a medida que el duodeno crece y rota, la entrada del colédoco es arrastrada hacia la cara dorsal del duodeno (véase Figura 12-5C y D). La bilis que se introduce en el duodeno a través del colédoco tras la semana decimotercera da una tonalidad verdosa oscura al meconio (contenidos intestinales).



Ligura 12 - 6. Fundamento embriològico de los dos tipos frecuentes de obstrucción intestinal congénita. A, Estenos siduodenal. B. Atresia duodena. C a F, Diagramas de cortes longitudina es y transversa es de iduodeno que muestran. 1) recanalización normal (D a D₁), 2) estenos si (E a E₃) y 3) atresia (F a F₃) La mayor a de las atres as duodena es ocurren en las porciones descendente (segunda) y horizontal (tercera) del duodeno

Mesenterio ventral

Esta membrana delgada de doble capa (véase Figura 12-8) da lugar a:

- el epipión menor, que va del higado a la curvatura menor del estómago (ligamento hepatogástrico) y desde aquél al duodeno (ligamento hepatoduodenal)
- el ligamento falciforme, que se extiende desde el higado hasta la pared abdominal ventral

La vena umbilical pasa por el borde libre del ligamento falciforme en su trayecto desde el cordón umbilical hasta el hígado. El mesenterio ventral también forma el **peritoneo** visceral del higado. Este órgano está cubierto por perito-





Figura 12 - 7, Estudios ecográficos de un feto a las 33 semanas de gestación (31 semanas después de la fecundación) que presenta atresia duodenal. A, Tomografía oblicua que muestra el estómago (5t) dilatado lleno de liquido que penetra en el duodeno proximal (D), que también ha aumentado por la atresia (bioqueo) distal a éi. 8, Tomografia. transversal que ilustra el aspecto característico de «doble burbuja» del estómago y el duodeno cuando existe atresia duodenal. (Cortesía del Dr. Lyndon M. Hill, Magee-Women's Hospital, Pittsburgh, Pennsylvania, EE UU)

neo, salvo en la zona desnuda que está en contacto directo con el diafragma (véase Figura 12-9).

momalias hepáticas

Son frecuentes las variaciones menores de la lobulación hepática, pero las anomalías congénitas de este órgano son raras. Las variaciones de los conductos hepáticos, conducto colédoco y conducto cístico son frecuentes y tienen importancia clínica, Pueden aparecer conductos hepáticos accesorios y es importante reconocer su posible presencia desde el punto de vista quirúrgico (Moore y Dalley, 1999). Estos conductos accesorios son canales estrechos que salen del lábulo derecho del higado hacia la superficie antenor del cuerpo de la vesícula biliar. En algunos casos, el conducto cístico se abre en un conducto hepático accesorio en lugar de hacerlo en el conducto hepático común.

Accessa billar extrahepática 🚥

Este trastorno representa la anomalía más grave del sistema biliar extrahepático y ocurre en 1:10.000 a 1:15.000 nacimientos vivos. La forma más frecuente de atresia biliar extrahepática (presente en el 85% de los casos) es la obstrucción de los conductos en o por encima del hillo hepático, una hendidura transversal profunda en la superficie visceral del hígado. La falta de canalización de los conductos bil ares suele ser consecuencia del mantenimiento de la etapa sólida del desarrollo de los mismos. La atresia biliar también puede ser debida a una infección hepática a finales del desarrollo fetal. La ictericia aparece poco después de nacer. Cuando no se puede corregir la atresia billar mediante cirugía, el niño puede morir si no se efectúa un trasplante hepático.

Desarrollo del panereas

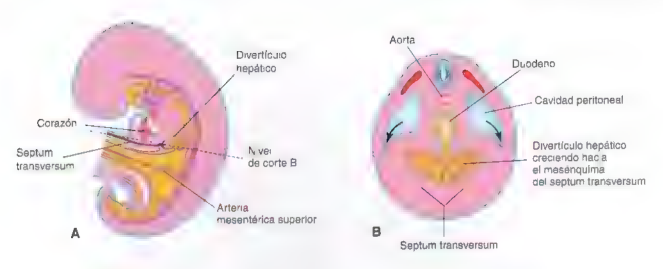
El páncreas se desarrolla entre las capas de mesenterio a partir de las yemas pancreáticas dorsal y ventral de células endodérmicas, que surgen de la porción caudal del intestino anterior (Figuras 12-9 y 12-10A y B) La mayor parte del páncreas deriva de la yema pancreática dorsal. La yema pancreática dorsal de mayor tamaño aparece en primer lugar y se desarrolla en sentido craneal a una ligera distancia de la yema ventral. Crece rápidamente entre las capas del mesenterio dorsal. La yema pancreática ventral se forma cerca de la entrada del conducto colédoco en el duodeno y crece entre las capas del mesenterio ventral A medida que el duodeno rota hacia la derecha y adquiere forma de C. la vema pancreática ventral es arrastrada en sentido dorsal junto con el conducto colédoco (véase Figura 12-10C a G). Enseguida se sitúa detrás de la yema pancreática dorsal y posteriormente se fusiona con ella.

La yema pancreática ventral da origen a la apófisis unci nada y parte de la cabeza del páncreas. Cuando se produce la rotación del estómago, duodeno y del mesenterio ventral, el páncreas queda localizado a lo largo de la pared abdominal dorsal. Cuando se fusionan las yemas pancreáticas, se anastomosan sus conductos. El conducto pancreático principal se forma a partir del conducto de la yema ventral y del tercio distal del conducto de la yema dorsal (véase Figura 12-10G). La parte proximal del conducto de la yema dorsal suele persistir como un conducto pancreático accesorio, que desemboca en la papila duodenal menor, localizada 2 cm craneal al conducto principal. Ambos conductos se suelen comunicar entre ellos. En un 9% de las personas no se produce la fusión de los conductos pancreáticos

Los estudios realizados en modelos animales (pollo y ratón) muestran que el páncreas ventral se desarrolla a partir de una población de células bipotenciales de la parte ventral del endodermo. Al parecer, influye un mecanismo por defecto que implica al factor de crecimiento fibroblástico-2 (FGF-2), secretado por el corazón en desarrollo. La formación de la yema pancreática dorsal depende de la secreción de activina y FGF-2 por parte de la notocorda, lo que inhibe la expresión del erizo sónico (Shh) en el endodermo.

Histogenia del páncreas

El parénquima pancreático deriva del endodermo de las vemas pancreáticas, que forma una red de túbulos. A comienzos del período fetal, se inicia el desarrollo de acinos a partir de agrupaciones celulares que rodean los extremos de



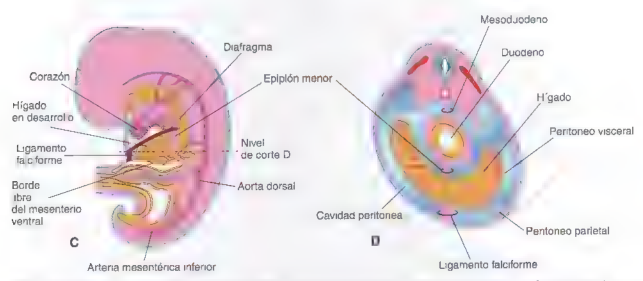


Figura 12 - 8 Dibujos que indican como se estira y se vue ve membranosa la parte caudal de septum transversum conforme origina el mesenterio ventra. A, Corte media, en un embrion de cuatro semanas. B, Corte transversa de embrion que muestra la expansión de la cavidad per tonea (flechas). C, Corte sagital de un embrión de cinco semanas. D. Corte transversal de un embrión tras la formación de los mesenterios dorsa la ventra. Obsérvese que el higado se une con la pared ventra, de abdomen, estomago y duodeno a través de ligamento faic forme y epipión menor, respectivamente.

dichos túbulos (conductos primitivos). Los islotes pancreáticos se desarrollan a partir de grupos de células que se separan de los túbulos y se sitúan entre los acinos. La secreción de insulina se inicia durante el período fetal temprano (10 semanas). Las células que contienen glucagón y somatostina se desarrollan antes que las células secretoras de insulma. Se ha detectado glucagón en el plasma fetal a las 15 semanas. Conforme aumenta la edad fetal, también lo hace el contemido pancreático total en insulina y glucagón La envoltura de tejido conjuntivo y los tabiques interlobulillares del páncreas se desarrollan a partir del mesénquima esplácnico circundante. Cuando la madre padece una diabetes mellitus, las células beta secretoras de insulina del páncreas fetal se encuentran expuestas de forma crónica a concentraciones elevadas de glucosa. Como consecuencia de ello, estas células se hipertrofian para aumentar la tasa de secreción de insulina

Iniido panereitico acceseria

El tejido pancreático accesorio se localiza con mayor frecuencia en la pared del estómago o del duodeno o en un divertículo ileal.

Minimus anular

Aunque el páncreas anular es poco frecuente, es necesario describir esta anomalía porque puede originar obstrucción duodenal (Figura 12-11C). La parte anular del páncreas está formada por una banda aplanada y delgada de tejido pancreático que rodea a la porción descendente (segunda) del duodeno. El páncreas anular puede producir una obstrucción del duodeno poco después del nacimiento o bien mucho tiempo más tarde. El bloqueo de este órgano se pro-

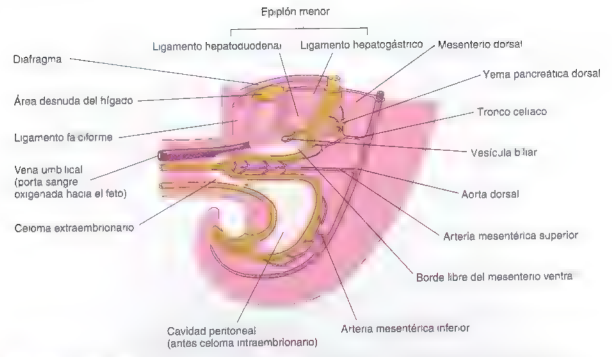


Figure 12 9 Esquema de un corte medial de la mitad cauda de un embrion a finales de la quinta semana que muestra el higado y sus igamentos asociados ua fiecha indica a comunicación de la cavidad per toneal con el celoma extraembrionario. Debido a crecimiento rápido del higado y el asa de intestino medio, la cavidad abdominal se hace demas ado pequena temporalmente para contener los intestinos en desarrollo, por consiguiente, penetran en el celoma extraembrionario en la parte proxima del cordon umbilical (vease Figura 12.13)

duce en presencia de una inflamación o de una enfermedad neoplásica maligna en un páncreas anular. Se ha detectado una mayor incidencia de pancreatitis y úlceras pépticas en personas con esta anomalía pancreática, que es mucho más frecuente en varones que en mujeres. Probablemente, el páncreas anular es consecuencia del crecimiento de una yema pancreática ventral bífida alrededor del duodeno (vease Figura 12-11A a C). A continuación, las partes de la yema ventral bífida se fusionan con la dorsal, dando lugar a un aniilo pancreático (L. anulus).

Desarrollo del bazo

El desarrollo del bazo se describe en este capítulo porque este órgano proviene de una masa de células mesenquimatosas situadas entre las capas del mesograstrio dorsal (Figura 12-12). El bazo, un órgano linfático vascular, inicia su desarrollo a lo largo de la quinta semana, pero no adquiere su forma característica hasta comienzos del período fetal El bazo es lobulado en el feto, pero estos lóbulos suelen desaparecer antes del nacimiento. Las escotaduras del borde superior del bazo adulto representan restos de los surcos que separaban los lóbulos fetales. A medida que el estómago rota, la superficie izquierda del mesogastrio se fusiona con el peritoneo sobre el riñón izquierdo. Esta fusión explica la unión dorsal del ligamento esplenorenal y el motivo debido al cual la arteria esplénica del adulto, la rama más larga del tronco celíaco, sigue un trayecto tortuoso posterior a la bolsa epiploica y anterior al riñón izquierdo (véase Figura 12-12C).

Los experimentos de manipulación genética han demostrado que la capsulina, un factor de transcripción básico hélice-lazo (bHLH) y los genes homeocaja NKx2-5, Hox11 y Bapx1 regulan el desarrollo del bazo

Histogenia del bazo

Las células mesenquimatosas del primordio esplénico se diferencian para formar la cápsula, la armazón de tendo conjuntivo y el parénquima del bazo. Este órgano funciona como un centro hematopoyético hasta finales de la etapa fetal; no obstante, mantiene su capacidad potencial de formación de células sanguíneas incluso en la vida adulta.

Tuna accesorio

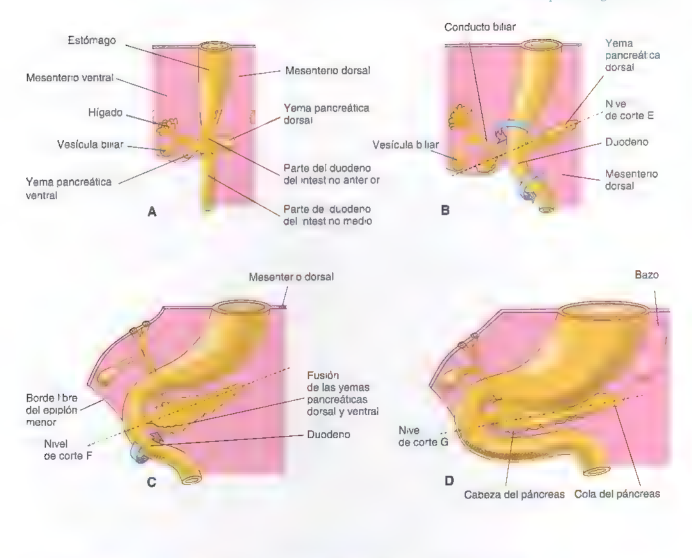
Se pueden desarrollar una o más pequeñas masas esplénicas en alguno de los pliegues peritoneales, habitualmente en las proximidades del bazo o junto a la cola del páncreas. E. bazo accesorio aparece en alrededor del 10% de las personas y habitualmente tiene un diámetro de 1 cm. Este bazo puede estar parcial o totalmente incluido en la cola del páncreas o dentro del ligamento gastroesplénico.

Intestino medio

Los derivados del intestino medio son:

- el intestino delgado, incluyendo casi todo el duodeno
- el ciego, apéndice, colon ascendente y la mitad derecha a dos tercios del colon transverso

Todos estos derivados son irrigados por la arteria mesentérica superior, la arteria del intestino medio (véase Figu-



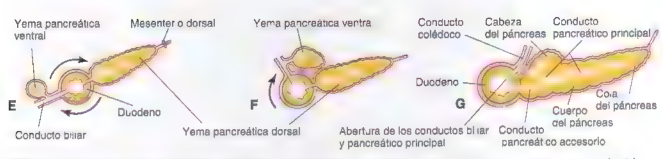


Figure 12 - 10. A a D, Etapas sucesivas del desarrolio de páncreas de a quinta a la octava semanas. E a C, Diagramas de cortes transversales del duodeno y páncreas en desarrollo. El crecimiento y rotación (fiechos) del duodeno arrastran a la yema pancreatica ventral hacia la yema dorsa ly posteriormente se fusionan. Observese que, inicia mente, el conducto colédoco se fija a la cara ventra del duodeno y luego es llevado a la cara dorsa la medida que gira el duodeno. El conducto pancreático principal se forma por la un ón de la parte distal del conducto pancreático dorsa con la totalidad del conducto pancreático ventral. La porción proximal del conducto pancreático accesorio.

ra 12-1). El asa del intestino medio está suspendida de la pared abdominal por un mesenterio alargado (Figura 12-13A). Conforme se alarga, el intestino medio forma un asa intestinal ventral en forma de U, el asa del intestino medio, que se proyecta hacia los restos del celoma extraembrionario en la porción proximal del cordón umbilical. En esta etapa, el celoma intraembrionario se comunica con el extraembrionario en el ombligo (véase Figura 12-9) Este movimiento

del intestino representa una herniación umbilical fisiológica que ocurre a comienzos de la sexta semana (véanse Figuras 12-13 y 12-14). El asa del intestino medio está conectada con el saco vitelino a través del estrecho tallo o conducto vitelino hasta la décima semana. La herniación umbilical se debe a que no hay espacio suficiente en el abdomen para el intestino medio de crecimiento rápido La falta de espacio es consecuencia, fundamentalmente, del



Figuro 12 - 11 A y B, Representación de la posible base embriológica de un pancreas anular C, Páncreas anular que rodea al duodeno. En ocasiones esta anomaría del páncreas produce obstrucción completa (atresia) o parcial (estenosis) del duodeno. En casi todos los casos, el pancreas anular engloba a la segunda porción del duodeno, distal a la ampolia hepatopancreática.

tamaño relativamente grande del hígado y los dos riñones presentes durante esta fase del desarrollo.

El asa del intestino medio posee un extremo craneal y otro caudal El tallo vitelino esta unido al vértice de este asa donde se juntan ambas ramas (véase Figura 12-13A). La rama craneal crece rápidamente y forma pequeñas asas intestinales, pero la caudal sufre escasas modificaciones con excepción del desarrollo del divertículo cecal, primordio del ciego y el apéndice (véase Figura 12-13C).

Rotación del asa del intestino medio

Mientras se halla en el cordón umbilical, el asa del intestino medio gira 90° en sentido contrario a las agujas del reloj alrededor del eje de la **arteria mesentérica superior** (véase Figura 12-13B). De este modo, la rama craneal del asa del intestino medio se desplaza a la derecha y la rama caudal a la izquierda. Durante la rotación, el intestino medio se alarga y forma asas intestinales (p. ej., yeyuno e fleon).

Regreso del intestino medio al abdomen

A lo largo de la décima semana, los intestinos regresan al abdomen (véase Figura 12-13C y D). Se desconoce qué origina este proceso, aunque la disminución del tamaño del hígado y los riñones y el crecimiento de la cavidad abdominal son factores importantes. Este proceso se denomina reducción de la hernia fisiológica del intestino medio. El intestino delgado (formado a partir de la rama craneal) regresa en primer lugar, pasando detrás de la arteria mesentérica superior y ocupando la parte central del abdomen. Conforme retorna el intestino grueso, sufre una rotación adicional de 180° en sentido contrario a las agujas del reloj (véase Figura $12-13C_1$ y D_1). Posteriormente se sitúa en el lado derecho del abdomen. El colon ascendente comienza a ser reconocible a medida que se elonga de forma progresiva la pared abdominal posterior (véase Figura 12-13E).

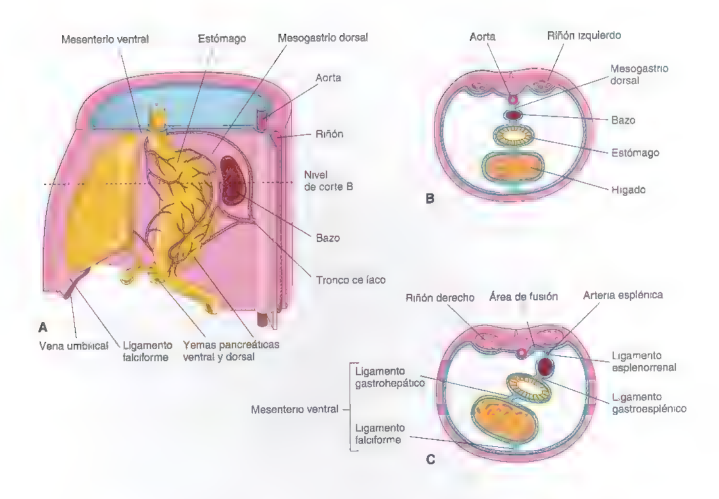
Fijación de los intestinos

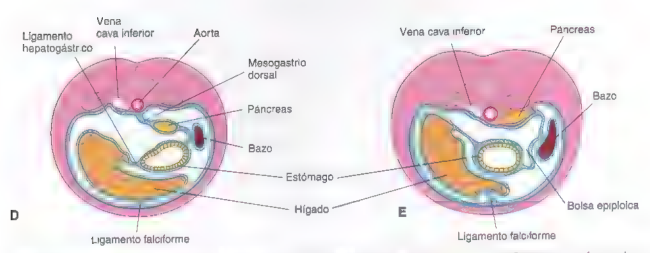
La rotación del estómago y duodeno hace que este órgano y el páncreas desciendan hacia la derecha, mientras son presionados contra la pared abdominal posterior por el colon. Las capas adyacentes de peritoneo se fusionan y desaparecen posteriormente (Figura 12-15C y F); por consiguiente, la mayor parte del duodeno y la cabeza del páncreas se sitúan en posición retroperitoneal (detrás del peritoneo). La unión del mesenterio dorsal a la pared abdominal posterior se modifica en gran medida después del regreso de los intestinos a la cavidad abdominal. Al principio el mesenterio dorsal se encuentra en el plano medio. Conforme los intestinos aumentan de tamaño, se alargan y asumen sus posiciones finales, sus mesenterios son presionados contra la pared abdominal posterior. El mesenterio del colon ascendente se fusiona con el peritoneo panetal de esta pared y desaparece, por consiguiente, el colon ascendente también se sitúa en posición retroperitoneal (véase Figura 12-15B y E).

El colon que ha sufrido un aumento de tamaño presiona al duodeno contra la pared abdominal posterior; de esta forma, se absorbe la mayor parte del mesenterio duodenal (Figura 12-15C, D y F). Por tanto, el duodeno, salvo los primeros 2,5 cm (derivados del intestino anterior), carece de mesenterio y se sitúa retroperitonealmente. Otros derivados del asa del intestino medio (p. ej., el yeyuno y el íleon) mantienen sus mesenterios. El mesenterio está unido en un principio al plano medio de la pared abdominal posterior (Figura 12-13B y C). Después de la desaparición del mesenterio del colon ascendente, el mesenterio en forma de abanico del intestino delgado adquiere una nueva línea de fijación que pasa desde la unión duodenal hasta la ileocecal en dirección inferolateral.

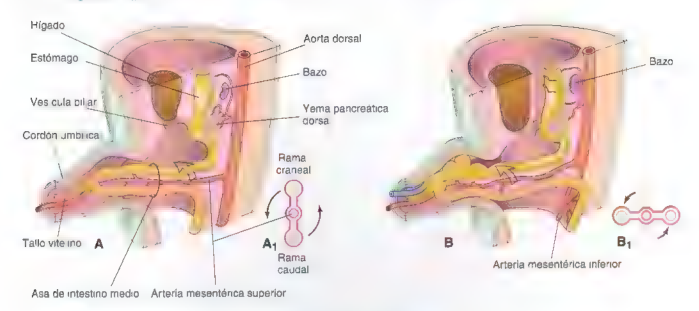
Ciego y apéndice

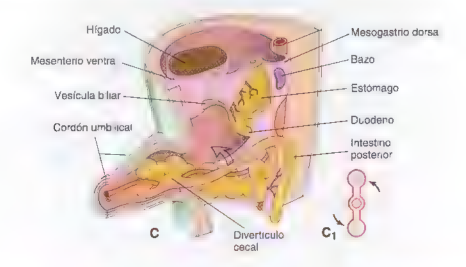
El primordio del ciego y del apéndice (L. vermiform, como un gusano) (el divertículo cecal) aparece a lo largo de la sexta semana como una tumefacción del margen antimesentérico de la rama caudal del asa del intestino medio (véanse Figuras 12-13C y 12-16A). El vértice de este divertículo no crece tan deprisa como el resto, por lo que el apéndice es inicialmente un pequeño divertículo del ciego (véase Figura 12-16B). La longitud del apéndice aumenta rápidamente, de manera que al nacer se trata de un tubo relativamente largo que surge del extremo distal del ciego (véase Figura 12-16D). Después del nacimiento, la pared del ciego crece de forma desigual, haciendo que el apéndice se

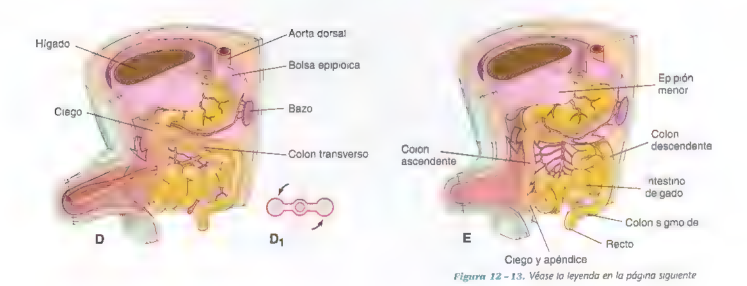




Ligirin 12 - 12 A, Dibujo de lado izquierdo de estómago y estructuras relacionadas al final de la quinta semana. Observese que páncreas, bazo y tronco cel aco se ha lan entre las capas del mesogastrio dorsa. B, Corte transversa de hígado, estomago y bazo, en el nivel indicado en A, que muestra su relación con los mesenterios dorsal y ventral. C, Corte transversal de un feto que muestra la fusion del mesogastrio dorsal con el peritoneo en la pared posterior del abdomen. D y E, Cortes similares que muestran el movimiento del higado hacia la derecha y la rotación del estómago. Observese la fusión del mesogastrio dorsal a la pared dorsa de labdomen. Como consecuencia de el o, el páncreas adquiere una posición retroper toneal.







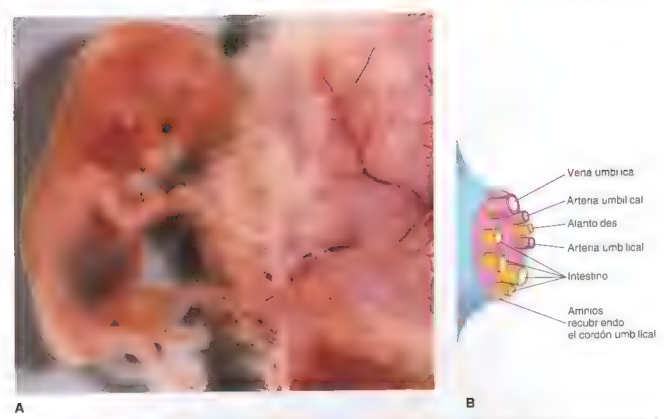


Figure 12 14 A, Fotografía de un embrión humano (casi 58 d.as) unido a su saco corionico. Observese el intest no herniado procedente del asa de intest no medio en la parte proximal de cordon umbrica. Observense también los vasos sanguíneos umb licales. (Cortesia del Dr. D. K. Kalousek, Department of Pathology, University of British Columbia, Children's Hospital, Vancouver, B.C., Canadál). B, Esquema que seña a las estructuras de la parte proximal del cordón umbilical.

situe en su lado medio (Figura 12 16E, El apendice esta so metido a una variación considerable de posición. A medida que el colon se alarga, el apendice puede situarse en posición posterior al ciego (apéndice retrocecal) o bien al colon (apéndice retrocólico). Asimismo, puede descender a lo largo del borde de la pelvis (apéndice pélvico). En aproximadamente el 64% de las personas, el apéndice se halla en posición retrocecal.

hnomalías del intestino medio

Son comunes las anomalías congénitas del intestino medio; la mayoría de ellas son anomalías de la rotación del intestino (rotación incorrecta del intestino) consecuencia de la rotación incompleta o fijación de los intestinos.

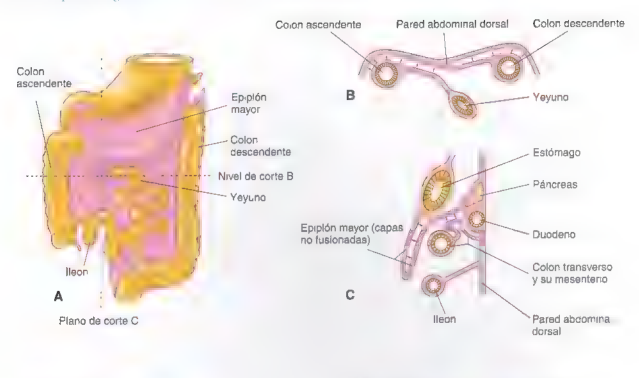
Ingura 12 13. Rotación de intestino medio observada desde a izquierda A, Alrededor de inicio de la sexta semana, se observa el asa de intestino en la parte proximal del cordon umbilica. A., Corte transversal del asa de intestino medio que muestra la relación inicial de sus ramas con la arteria. B, Etapa posterior que indica el inicio de la rotación de intestino medio. Bi, Rotación de 90°, en sentido contrar o a las aguias de reloj que leva la rama cranea de intestino medio hacia la derecha. C. Airededor de las 10 semanas, se señalan los intestinos que regresan al abdomen. C., Illustra una rotación ad ciona de 90°. D, Unas 11 semanas, después de regresar os intestinos a abdomen. Di, Rotación ad ciona de intestino de 90° para un tota de 270°. E, Penodo fetal tardio que inferior derecho del abdomen.

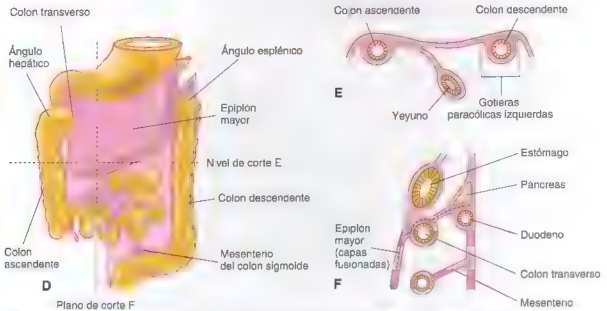
Onfalocele congénito

Esta anomalía consiste en la presencia de una hermación de los contenidos abdominales hacia la parte proximal del cordón umbilical (Figuras 12-17 y 12-18). La hermación de los intestinos hacía este cordón se presenta en aproximadamente 1 de cada 5.000 nacimientos, mientras que la hermación del hígado e intestinos se produce en 1 de cada 10.000 nacimientos. El tamaño de la hermia depende de su contenido. La cavidad abdominal es proporcionalmente pequeña cuando aparece un onfalocele, ya que no existe el estímulo para su crecimiento. Es precisa una reparación quirúrgica inmediata. Este trastorno es debido a la ausencia de regreso de los intestinos a la cavidad abdominal durante la décima semana. El saco herniado se reviste por el epitelio del cordón umbilical, un derivado del amnios.

Hernia umbilical

Cuando los intestinos regresan a la cavidad abdominal a lo largo de la décima semana y después se hernian a través de un ombligo que no se ha cerrado correctamente, se forma una hernia umbilica. Este tipo frecuente de hernia difiere de un onfalocele. En la hernia umbilica, la masa que sa el (por lo general, el epip ón mayor y parte del intestino delgado) está recubierta de tej do subcutáneo y de piel. La hernia no sue el alcanzar su tamaño máximo hasta el final del primer mes tras el nacimiento. Habitualmente osci a entre 1 y 5 cm. El defecto a través de cual se produce la hernia se encuentra en la línea alba. La hernia sale con el llanto, los esfuerzos o la tos y es posible reducir a fácilmente a través del ani lo





Ligitar 12 - 15 Fijación de los intestinos. A Vista ventral de los intestinos antes de su filación. B, Corte transversal en el nivel indicado en A. Las flechas indican las areas de fusión poster or. C. Corte sagital en el plano que se muestra en A, que i ustra el epiplón mayor que cuelga mas a lá del colon transverso. Las flechas indican las áreas de fusión posterior. D, Vista ventra de los intestinos después de su filación. E, Corte transversal, en el nivel que se muestra en D, después de la desapar ción del mesenterio de colon ascendente y descendente. E, Corte sagital en el plano que se muestra en D, que señala la fusión de epipión mayor con el mesenterio del colon transverso y la fusión de capas de lepipión mayor.

fibroso del ombligo. No se suele llevar a cabo una intervencion quirúrgica, a menos que el trastorno persista hasta los tres a cinco años de edad.

Gastrosquisis

Esta anomalía es un defecto congénito de la pared abdominal relativamente infrecuente (Figura 12-19). La gastrosquisis se debe a un defecto lateral al plano medio de la pared abdominal anterior. El defecto lineal permite la salida de las vísceras abdominales sin afectar al cordón umbil cal. Las vísceras salen hacia la cavidad amniótica y se bañan en el líquido amniótico. El término gastrosquisis, que significa literalmente un «estómago hendido o abierto», es engañoso, ya que es la pared anterior abdominal la que está hendida y no el estómago. El defecto se suele producir en el lado derecho lateral al ombligo y es más común en varones. Esta anomalía se debe al cierre incompleto de los pliegues laterales durante la cuarta semana (véase Capítulo 5).

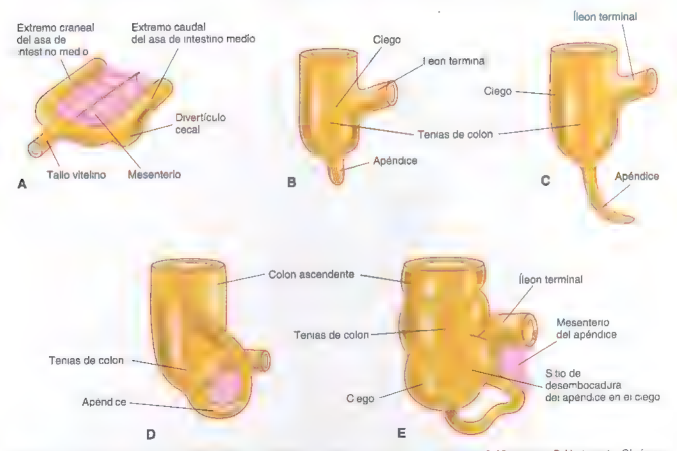


Figura 12 16 Etapas sucesivas de desarro lo de ciego y apendice vermiforme A, 6 semanas B, 8 semanas C, 12 semanas D, Nacimiento Obsérvese que el apéndice es relativamente largo y se continua con el vértice de ciego E, Adulto Nótese que el apéndice es relativamente corto y se ha la en el lado media del ciego En casi el 64% de las personas, el apéndice se encuentra detrás del ciego (retrocecial) o posterior al colon ascendente (retrocolico). Las tenias del colon son bandas engrosadas de musculo longitudinal en la pared del colon gue termina en la base del apéndice.

Falta de rotación del intestino medio

Este trastorno relativamente común se denom na colon zquierdo y suele ser as ntomático, aunque se puede producir enroscamiento de los intestinos (volvulo) (Figura 12-20A y B). La falta de rotación se produce cuando e lasa del intestino medio no gira al regresar al abdomen, lo que hace que su rama caudal regrese primero, el intestino delgado se sitúe en el lado derecho del abdomen y la totalidad del grueso en el izquierdo. Cuando se produce esta patología, la arteria mesentérica superior puede estar obstruida, lo que causa infarto y gangrena del intestino irrigado por ella.

Rotación mixta y vólvulo

En este trastorno, el ciego ocupa una posición inmediatamente por debajo del píloro del estómago y se fija a la pared abdominal posterior a través de bandas peritoneales que pasan por encima del duodeno (véase Figura 12-208). Estas bandas y el vólvulo de los intestinos originan obstrucción duodenal. Este tipo de rotación defectuosa se produce por la rotación incompleta de los 90° de asa del ntestino medio (véase Figura 12-13D); por tanto, la porción terminal del fleon regresa primero al abdomen.

Rotación inversa

En casos muy poco frecuentes, el asa del intestino medio gira en el sentido de las agujas del reloj en lugar de hacerto en sentido contrario (véase Figura 12-20C). Como consecuencia de ello, el duodeno se sitúa delante de la arteria

mesentérica superior (AMS) y no detrás de ella y el colon transverso lo hace detrás de la AMS en lugar de delante. En estos lactantes, el colon transverso puede estar obstruido por la presión ejercida por la AMS. En los casos más raros, el intestino delgado se halla en el lado izquierdo de labdomen y el grueso se encuentra en el derecho, con el ciego en el centro. Esta situación poco habitual es consecuencia de la rotación incorrecta del intestino med o seguida de una falta de fijación de los intestinos.

Clego y apéndice subhepáticos

Cuando el ciego se adhiere a la superficie inferior del hígado cuando éste regresa al abdomen, es arrastrado hacia arriba a medida que el hígado disminuye de tamaño; por consiguiente, el ciego se mantiene en su posición fetal (véase Figura 12-20D). El ciego subhepático y el apéndice son más comunes en varones y aparecen en alrededor del 6% de los fetos. El ciego subhepático no es frecuente en adultos, no obstante, cuando aparece puede crear un problema en el diagnóstico de apendicitis y durante la extirpación quirúrgica de apéndice (apendicectomia)

Ciego móvil

En alrededor del 10% de las personas, el ciego tiene una libertad de movimiento anómala. En los casos más raros, se puede herniar hac a el conducto inguina, derecho. El ciego móvil es consecuencia de la fijación incompleta del colon ascendente. Este trastorno tiene importancia clínica, debido



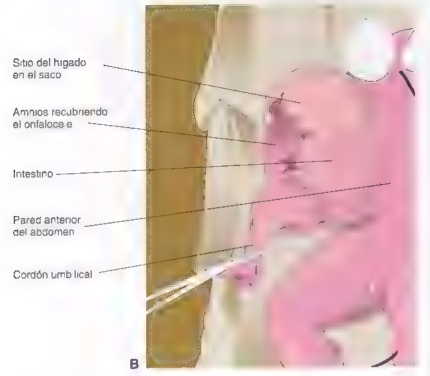


Figura 12 – 17. A, Fotografía de un lactante con onfalocele (Cortesía del Dr. N. E. Wiseman, Pediatric Surgeon, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá) B, Dibujo del mismo niño con un onfalocele grande consecuencia de un defecto medial de músculos, fascia y piel del ombligo, y que comportó la hemiación de estructuras intraabdominales (hígado e intestino) hacía el extremo proximal del cordón umblical. Está recubierto por una membrana compuesta por peritoneo y amnios. En algunos casos, un onfalocele puede representar una persistencia de la etapa embrionaria normal de la hemiación umblical

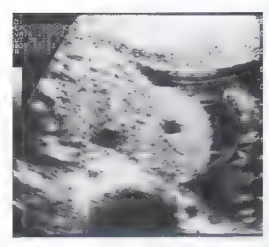


Figure 12 – 18. Ecografía del abdomen de un feto a las 28 semanas de gestación que muestra un onfalocele grande y gran parte del hígado saliendo del abdomen. La masa también contenía un saco pequeño recubierto por una membrana (flechas pequeñas). El cordón umbilical estaba incluido totalmente en la anomalía. (Cortesía del Dr. C. R. Harman, Department of Obstetrics, Gynecology and Reproductive Sciences, University of Maryland, Baltimore, Maryland, EE UU.)

a las posibles variaciones de posición del apéndice y a que se puede producir un vólvulo del ciego.

Hernia interna

En esta anomalía, el intestino delgado pasa hacia el mesenterio del asa del intestino medio durante el regreso de los intestinos hacia el abdomen (véase Figura 12-20£). Como consecuencia de ello, se forma un saco semejante a una hernia. Se trata de una patología muy poco frecuente que habitualmente no produce síntomas y se suele detectar durante la autopsia o la disección anatómica,

Vólvulo del intestino medio

Esta anomalía consiste en un fallo del retorno normal del intestino delgado a la cavidad abdominal, así como de la fijación normal de los mesenterios. Como consecuencia de ello, se produce un vólvulo intestinal (véase Figura 12-20F). Sólo dos partes del intestino se encuentran unidas a la pared abdominal posterior: el duodeno y el colon proximal. El intestino delgado cuelga de un pequeño tallo que contiene la arteria y la vena mesentéricas superiores. Estos vasos suelen estar enroscados en el tallo y se obstruyen en o cerca de la unión duodenoyeyunal. Con frecuencia, la circulación hacia el intestino enroscado está restringida; si los vasos están totalmente obstruídos, se produce la gangrena.

Estenosis y atresia intestinal

La oclusión parcial (estenosis) y completa (atresia) de la luz intestinal (véase Figura 12-6) representa alrededor de una tercera parte de los casos de obstrucción intestinal. La lesión obstructiva ocurre con mayor frecuencia en el duodeno (25%) e fleon (50%). La longitud del área afectada es variable. Estas anomalías son consecuencia de la faita de formación de un número apropiado de vacuolas durante la recanalización del intestino. En algunos casos se origina un diafragma transversal, lo que produce **atresia diafragmática** (véase Figura 12-6 F_2). Otra causa posible de estenosis y atresias es la interrupción del flujo sanguíneo a un asa del intestino fetal como consecuencia de un **accidente**

vascular fetal; por ejemplo, un asa intestinal exces.vamente móvil se puede enroscar, interrumpiendo su irrigación sanguínea y comportando necrosis de la sección intestinal afectada. Este segmento necrótico se transforma posteriormente en un cordón fibroso que conecta los extremos proximal y distal del intestino normal. Probablemente, casi todas las atresias son debidas a un infarto del intestino fetal como consecuencia de la alteración de su irrigación por un vólvulo Esta alteración ocurre con mayor frecuencia a lo largo de la decima semana, a medida que los intestinos regresan al abdomen. La fijación incorrecta del intestino lo predispone a vólvulo, estrangulación y alteración del riego sanguíneo.

Divertículo ileal y otros remanentes del saco vitelino

Esta evaginación representa una de las anomalías más comunes del aparato digestivo (Figura 12-21). El divertículo ileal congénito (divertículo de Meckel) ocurre en un 2% a un 4% de las personas y su prevalencia es entre tres y cinco veces mayor en varones. Este tipo de diverticulo tiene importancia clinica, ya que en ocasiones se inflama y da lugar a sintomas semejantes a los de la apendicitis. La pared del divertículo contiene todas las capas del íleon y puede incluir pequeños fragmentos de tejido gástrico y pancreático. La mucosa gástrica suele secretar ácido, produciendo ulceración y hemorragia (Figura 12-22A). Este divertículo es el remanente de la parte proximal del saco vitelino. Su aspecto típico es de evaginación en forma de dedo de 3 a 6 cm de longitud que surge del borde antimesentérico del ileon (véase Figura 12-21), entre 40 y 50 cm de la unión ileocecar. El divertículo ileal puede estar conectado al ombligo por un cordón fibroso o una fístula onfaloentérica (véanse Figuras 12-228 y C, y 12-23B); otros posibles restos del saco vitelino se muestran en la Figura 12-22D a F

Duplicación de intestino

La mayor parte de las duplicaciones del intestino son duplicaciones quísticas o tubulares. Las duplicaciones quísticas son más comunes (Figura 12-24A y B), Las tubulares se comunican habitualmente con la luz intestinal (véase Figura 12-24C). Casi todas las duplicaciones son debidas a la falta de recanalización normal; como consecuencia, se forman dos luces (véase Figura 12-24H e I). El segmento duplicado del intestino se halla en su lado mesentérico.

Intestino posterior

Los derivados del intestino posterior son-

- el tercio a la mitad izquierdas del colon transverso;
 el colon descendente y colon sigmoide: el recto
 y la parte superior del canal anal
- el epitelio de la vejiga urinaria y casi toda la uretra (véase Capítulo 13)

La arteria mosentérica inferior, la arteria correspondiente al intestino posterior, irriga todos sus derivados. La union entre el segmento de colon transverso derivado del intestino medio y el que procede del intestino posterior se indica por el cambio de irrigación sanguínea de una rama de la arteria mesentérica superior (arteria del intestino medio) a otra correspondiente a la arteria mesentérica inferior (arteria del intestino posterior). El colon descendente adopta una posición retroperitoneal a medida que su mesenterio se fusiona con el peritoneo de la pared abdominal posterior







Figura 12 – 19. A, Imagen de un recién nacido con un defecto de la pared anterior del abdomen: gastrosquisis. El defecto tenía de 2 a 4 cm e incluía todas las capas de la pared del abdomen. Estaba localizado a la derecha del ombligo. B, Fotografía del lactante después de recolocar las vísceras en el abdomen y cerrar el defecto mediante intervención quirúrgica. C, Ecografía del feto (20 semanas de gestación) con gastrosquisis. Es posible observar asas de intestino deigado flotando libremente en el líquido amniótico (flecha), delante del abdomen fetal (izquierda). A y B, Cortesía del Dr. A. E. Chudley, Section of Genetics and Metabolism, Department of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá. C, Cortesía del Dr. C. R. Harman, Department of Obstetnics, Gynecology and Reproductive Services, University of Maryland, Baltimore, Maryland, EE.UU)

izquierda y posteriormente desaparece (véase Figura 12-15B y E) El mesenterio del colon sigmoide se mantiene, pero es más corto que en el embrión

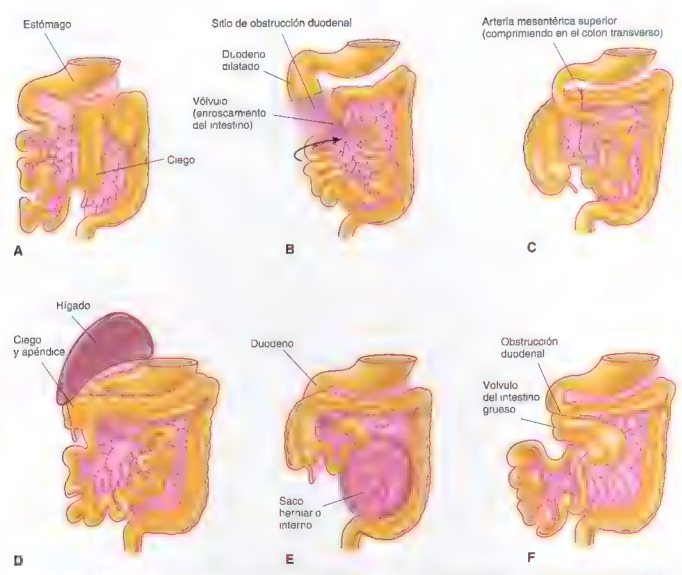
Cloaca

Esta porción terminal del intestino posterior es una cámara revestida de endodermo que está en contacto con el ectodermo superficial en la **membrana cioacal** (Figura 12-25A y B) Esta membrana está compuesta por endodermo de la

cloaca y ectodermo del **proctodeo** o fosa anal (véase Figura 12-25D). La cloaca, porción terminal expandida del intestino posterior, recibe la **alantoides** ventralmente (Figura 12-25A), un divertículo en forma de dedo

División de la cloaca

La cloaca se divide en una porción dorsal y otra ventral por una cuña de mesénquima, el tabique urorrectal, que se desarrolla en ángulo entre el alantoides y el intestino pos-



Ligario 12 - 20 Dibulos de diversas anomalías derivadas de la rotación del intestino medio. A, Falta de rotación B, Rotación y enroscamiento (volvulo) mixtos. C, Rotación inversa. D, Ciego y apéndice subhepáticos. E, Hernia Interna. E, Vólvulo de intestino medio.



tigura 12 - 21. Imagen de un divertículo liteal típico que suele denominarse divertículo de Meckel en la práctica ciúnica. Es una muestra de cadáver, Sólo un porcentaje pequeño de estos divertículos produce síntomas. Los divertículos ileales son una de las anomalías más comunes del tubo digestivo. (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K: Color Atlas of Clinical Embryology, 2.º ed. Filadeifía, WB Saunders, 2000.)

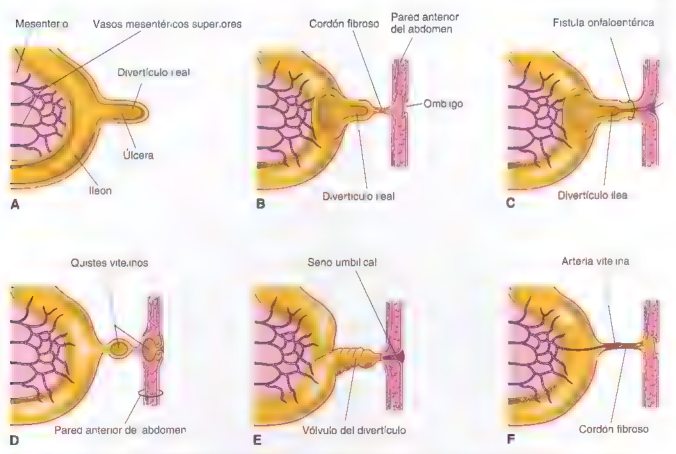


Figure 12 - 22 Dibujos de un divertículo ilea (de Meckel) y otros remanentes de saco vitelino. A, Corte de fleon y divertículo con una últera B. Diverticulo que se conecta con el ombigo por un cordón fibroso. C, Fistula onfalcenter ca por persistencia de la tota, dad de la porcion intraabdom nal del tallo vitelino (conducto vitelino). D, Quistes vitelinos del ombigo y remanente fibroso de itallo vitelino. E, Seno umbilica por persistencia de tallo vitelino cerca del ombigo. F, Persistencia del tallo vitelino cerca del ombigo. E, Persistencia del tallo vitelino cerca del ombigo del cordón fibroso hasta el ombigo.

terior. Conforme crece hacia la membrana cloacal, el tabique desarrolla extensiones a modo de tenedor que producen invaginaciones de las paredes laterales de la cloaca (véase Figura $12-25B_1$). Estos pliegues crecen uno hacia otro y forman una división que separa la cloaca en dos partes (véase Figura $12-25D_1$ y F_1):

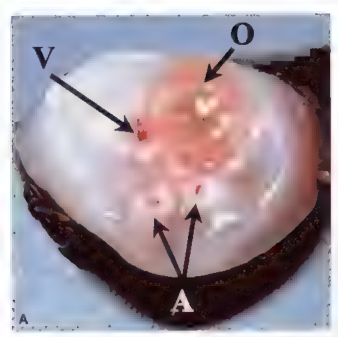
- el recto y parte craneal del conducto anal en la zona dorsal
- el seno urogenital en la zona ventral

Hacia la séptima semana, el septo urorrectal se ha fusionado con la membrana cloacal, dividiéndola en una membrana anal dorsal y una membrana urogenital ventral de mayor tamaño (véase Figura 12-25E y F). El área de fusión del tabique urorrectal y la membrana cloacal está representada en el adulto por el cuerpo perineal, el centro tendinoso del perineo. Este nódulo fibromuscular es la referencia del penneo donde convergen y se unen diversos músculos. El tabique urorrectal también divide el esfinter cloacal en partes anterior y posterior. La parte posterior se convierte en el esfinter anal externo, mientras que la anterior forma los músculos perineal transverso superficial, bulboesponjoso e isquiocavernoso. Este hecho explica por qué un único nervio, el nervio pudendo,

inerva todos estos músculos. Las prohíeraciones mesenquimatosas producen elevaciones del ectodermo superficial alrededor de la **membrana anal**. Como consecuencia de ello, esta membrana se encuentra en poco tiempo en el fondo de una depresión ectodérmica: el **proctodeo** o fosa anal (véase Figura 12-25E y F). La membrana anal se suele romper a finales de la octava semana, poniendo en contacto la parte distal del aparato digestivo (conducto anal) y la cavidad amniótica.

El canal anal

Los dos tercios superiores (unos 25 mm) del canal anal adulto derivan del **intestino posterior**; el tercio inferior (alrededor de 13 mm) procede del **proctodeo** (Figura 12-26). La unión del epitelio formado a partir del ectodermo del proctodeo y el endodermo del intestino posterior está esbozada de forma general por la **línea pectínea**, situada en el limite inferior de las válvulas anales. Esta línea indica de forma aproximada la localización previa de la membrana anal. Unos 2 cm por encima del ano se encuentra la **línea anocutánea** («línea blanca»), el sitio aproximado en el que el epitelio anal cambia de células cilíndricas a células escamosas estratificadas. En el ano, el epitelio está queratinizado y es continuo con la piel circundante. Las demás capas





Nigura 12 - 23. Recién nacido varon con un tajo vitel no persistente (abierto) o conducto onfalomesentérico. A, Cordón umbilical seccionado que muestra dos arterias umbilicales (A), vena umbilical (V) y luz grande (O). B, Una radiografía abdominal identifica material de contraste inyectado a traves de la luz mayor (el conducto onfalomesenterico) hac ale l'eoni (Tomado de Hinson RM. Biswas A, Mize el e KM, Tunnessen jr WW. Picture of the month (Persistent ompha omesenteric duct). Arch Pediatr Adolesc Med 151 1161, 1997.) Copyrighted (1997), American Medical Association

de la pared del conducto anal derivan de mesenquima esplácnico. De forma semejante al esfinter pilórico y la válvula ileocecal (esfinter), la formación del esfinter anal parece estar controlada por genes Hox D

Debido a su origen a partir del intestino posterior, los dos tercios superiores del conducto anal son irrigados fundamentalmente por la artena rectal superior, la continuación de la arteria mesentérica inferior (arteria del intestino posterior). El drenaje venoso de esta porción superior se realiza principalmente a través de la vena rectal superior, tributaria de la vena mesentérica inferior. El drenaje linfático de la parte superior finaliza en los ganghos linfáticos mesentéricos inferiores. Sus nervios provienen del sistema nervioso autónomo. Al formarse a partir del proctodeo, la irrigación del tercio inferior del conducto anal se lleva a cabo básicamente a través de las artenas rectales inferiores, tamas de la arteria pudenda inferior. El drenaje venoso se realiza por la vena rectal inferior, tributaria de la vena pudenda interna que drena hacia la vena ilíaca interna. El drenaje linfático de la porción inferior de este conducto se dirige a los ganghos linfáticos inguinales superficiales. La inervación procede del nervio rectal infenor; por tanto, es sensible al dolor, temperatura, tacto y presión.

Las diferencias de irrigación, inervación y drenaje venoso y linfático del conducto anal tienen importancia clinica; por ejemplo, cuando se consideran las metástasis (diseminación) de células neoplásicas. Las características de los carcinomas de ambas partes también difieren. Los tumores de la porción superior son indoloros y se originan en el epitelio cilíndrico, mientras que los originados en la inferior son dolorosos y se derivan del epitelio escamoso estratificado

dialias del intestino posterior

La mayoría de las anomalías del intestino posterior se localizan en la región anorrectal y se debe al desarrollo anómalo del tabique urorrectal. Desde el punto de vista clínico, se dividen en anomalías altas y bajas, en función de si el recto termina por encima o por debajo de la cincho puborrectal formada por el músculo puborrectal, una parte del músculo elevador del ano.

Megacolon congénito

La enfermedad de Hirschsprung es un trastorno multigénico hereditario con penetrancia incompleta y expresividad variable. Entre los genes identificados hasta ahora, el proto-oncogén RET representa el principal gen de susceptibilidad y es responsable de la mayor parte de los casos.

En los lactantes aquejados de megacolon congénito o enfermedad de Hirschsprung (Figura 12-27), una porción del colon está dilatada debido a la ousencia de células ganglionares autónomas en el plexo mientérico distal al segmento dilatado del colon. El colon, cuyo tamaño ha aumentado, megacolon (Gr. megas, grande), posee el número normal de células ganglionares. La dilatación es consecuencia de la falta de peristaltismo del segmento agangliónico, que evita el movimiento del contenido intestinal. En la mayoría de los casos, tan sólo están afectados el recto y el colon sigmoide; en algunas ocasiones, también están ausentes ganglios de partes más proximales del colon. El megacolon congénito constituye la causa más común de obstrucción neonatal del colon y representa el 33% de todas ellas; los varones resultan afectados con mayor frecuencia que las mujeres (4:1). El megacolon congénito se debe a la falta de migración de células de la cresta neural hacia la

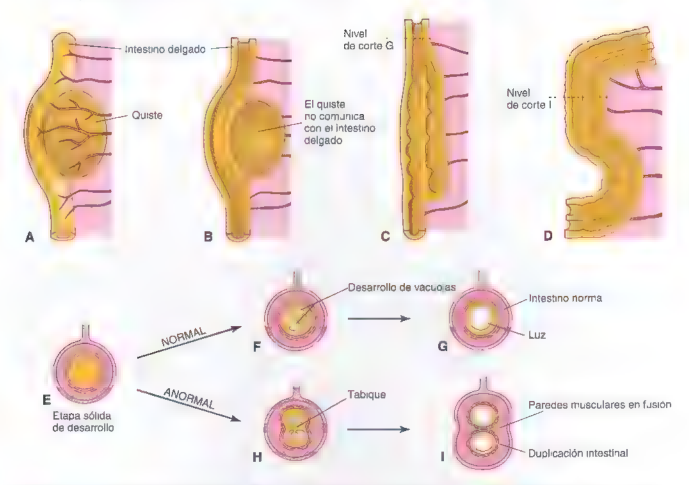


Figura 12 - 24. A, Duplicación quística de intestino de gado. Obsérvese que se encuentra en el lado mesentérico y recibe ramas de las arterias que irrigan el intestino B, Corte longitudinal de la duplicación que se muestra en A, su musculatura se continua con la pared intestina. C, Duplicación tubular corta de intestino delgado. D, Duplicación larga de intestino delgado que muestra una división formada por paredes musculares fusionadas. E, Corte transversal de intestino durante la etapa sólida. E, Formación norma de vacuolas. G, Coalescencia de vacuolas, I, La coalescencia de vacuolas que se muestran en H origina la duplicación intestina.

pared del colon durante las semanas quinta a séptima. Ello comporta un defecto de desarrollo de las células ganglionares parasimpáticas en los plexos de Auerbach y Meissner El or gen de la falta de migración completa de dichas células se desconoce.

Ano imperforado y anomalías anorrectales

El ano imperforado ocurre en uno de cada 5.000 recién nacidos y es más frecuente en varones (Figuras 12-28 y 12-29). Casi todas las anomalías anorrectales son debidas al desarrollo anómalo del tabique urorrectal, que produce una separación incompleta de la cloaca en porciones urogenital y anorrectal (véase Figura 12-29A). Normalmente hay una comunicación temporal entre el recto y el canal anal dorsalmente de la vejiga y ventralmente de la uretra (véase Figura 12-25C), pero se cierra cuando el tabique urorrectal se fusiona con la membrana cloacal (véase Figura 12-25E). Las lesiones se clasifican como «altas» o «bajas» en función de si el recto termina por encima o por debajo del músculo puborrectal. Las siguientes constituyen anomalías bajas de la región anorrectal.

Agenesia anal, con o sin fístula

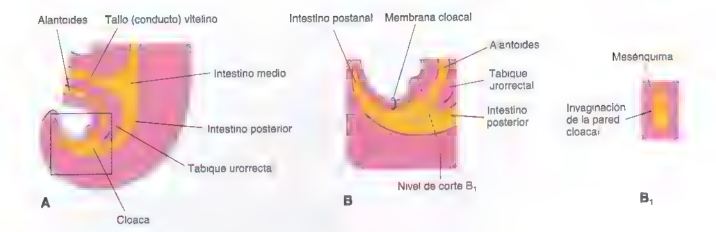
El canal anal puede terminar en un saco ciego o presentar un **ano ectópico** o una **fístula anoperineal** que se abre al periné (véase Figura 12-29D y E). Sin embargo, también es posible que el conducto anómalo se abra hacia la vagina en mujeres o la uretra en varones (véanse Figuras 12-29F y G). Más del 90% de las anomalías anorrectales bajas se acompañan de una fístula externa. La agenesia anal con una fistula es debida a la separación incompleta de la cloaca por el tabique urorrectal.

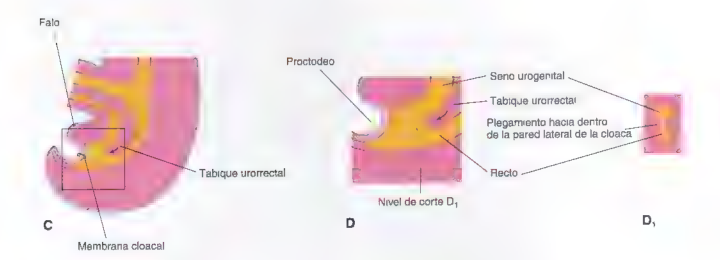
Estenosis anal

El ano se halla en la posición normal, pero tanto él como el canal anal son estrechos (véase Figura 12-298). Con probabilidad, esta anomalía es causada por una ligera desviación dorsal del tabique urorrectal conforme crece caudalmente para fusionarse con la membrana cloacal. Como consecuencia de ello, el conducto anal y la membrana anal poseen un tamaño reducido. Algunas veces únicamente se puede insertar una sonda pequeña en el conducto anal.

Atresia membranosa del ano

El ano se encuentra en posición normal, pero una delgada capa de tejido separa el canal anal del exterior (véanse Figuras 12-28 y 12-29C). La membrana anal es lo suficientemente delgada para abombarse con el esfuerzo y tiene un aspecto azulado debido a la presencia de meconio por encima de ella. Esta anomalía procede de la falta de perforación de la membrana anal a finales de la octava semana.







Ligura 12 - 25. Etapas suces vas de la división de la cloaca en recto y seno urogen tal por el tabique urorrecta. A, C y E, Vistas desde el lado izquierdo, a las cuatro, seis y siete semanas, respect vamente. B, D y F, Aumento de tamaño de la región cloaca. B₁, D₁ y F., Cortes transversales de la cloaca en los nive es que se muestran en B, D y F respectivamente. Obsérvese que la cola intestinal (que se muestra en B) degenera y desaparece a medida que se forma el recto a partir de la parte dorsal de la cloaca (véanse C y D).

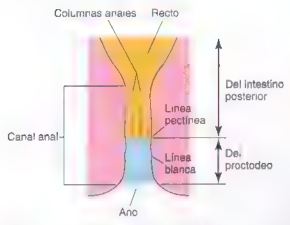


Figura 12 - 26. Esquema de recto y canal anal que muestra los orígenes de su desarrollo. Obsérvese que los dos tercios superiores del conducto anal provienen del intestino posterior, mientras que el tercio inferior deriva del proctodeo. Debido a sus orígenes embriológicos diferentes, las porciones superior e inferior del canal anal reciben su irrigación e inervación de distintas arterias y nervios y poseen drenajes venoso y Infátrio diferentes.



Figure 12 - 27. Radiografía lateral del colon después de un enema de bario en un niño de un mes de edad con megacolon congénito o enfermedad de Hirschsprung. El segmento distal agangilónico (recto y colon sigmoide distal) es estrecho, con un intestino ganglionar normal distendido por material fecal por encima de él. Obsérvese la zona de transición (flecna) (Cortesía del Dr. Martin H. Reed, Department of Radiology, University of Manitoba and Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá)

Agenesia anorrectal, con o sin fístula

Esta anomalía y las siguientes se agrupan como anomalías altas de la región anorrectal. En el caso de la agenesia anorrectal, el recto termina por encima del músculo puborrectal. Se trata del tipo más común de anomalía anorrectal, que representa unas dos terceras partes de las malformaciones de esta región. Aunque el final del recto es ciego, por lo general hay una fístula hacia la vejiga (fístula rectovesical) o uretra (fístula rectouretral) en varones, o bien





Figure 12 - 28. Ano imperforado. A, Recién nacida con atresia rectal membranosa (ano imperforado). En muchos casos de atresia anal, una delgada capa de tejido separa el canal anal del exterior. Algunas formas de ano imperforado aparecen aproximadamente una vez cada 5 000 nacimientos; son más comunes en varones. (Cortesía del Dr. A. E. Chudley, Section of Genetics and Metabolism, Department of Pediatrics and Child Hea th, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá.) 8, Radiografía de un lactante con ano imperforado. El extremo dilatado de la sonda radiopaca se encuentra en el fondo de la membrana anal de final clego. El intestino delgado está distendido por heces y material de contraste. (Cortesía del Dr. Prem S. Sahni, Department of Radiology, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

hacia la vagina (fístula rectovaginal) o vestíbulo de la vagina (fístula rectovestibular) en mujeres (véase Figura 12-29F y G). La presencia de meconio o flato (gas) en la orina es una característica diagnóstica de la fístula rectourinaria. La agenesia anorrectal con fístula es consecuencia de la separación incompleta de la cloaca por el septo urorrectal. En los recién nacidos de sexo masculino aquejados de este trastorno es posible observar meconio (heces) en la orina, mientras que las fístulas en niñas comportan la presencia de meconio en el vestíbulo de la vagina.

Atresia rectal

El canal anal y el recto están presentes, pero se encuentran separados (véase Figura 12-29H e I). En algunas ocasiones, los dos segmentos del intestino están conectados por un cordón fibroso, remanente de la porción atrésica del recto. La causa de la atresia rectal podría ser la recanalización anómala del colon o, con mayor probabilidad, la imagación sanguínea defectuosa, como se analizó al comentar la atresia del intestino delgado

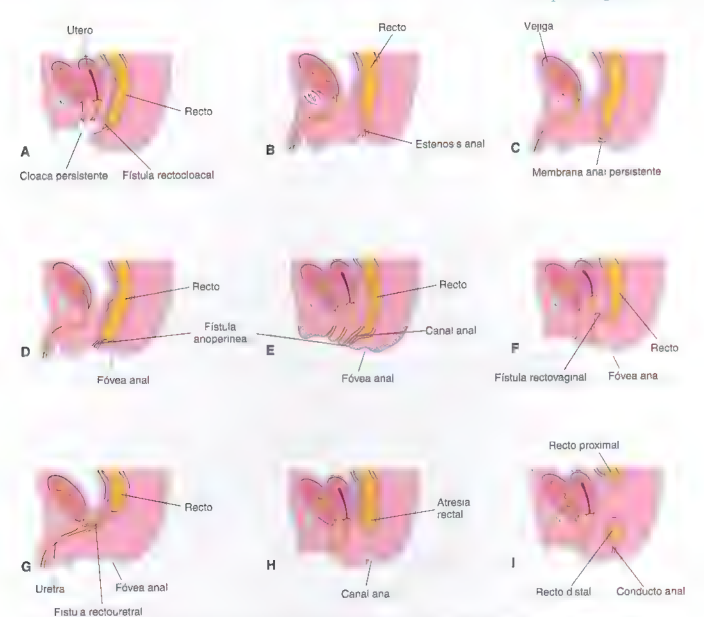


Figure 12 - 29 Diversos tipos de anomaí as anorrecta es A. Cioaca persistente. Obsérvese la salida comunide los conductos intestinal, prinario y reproductor B. Estenosis ana C. Atresia anal membranosa (ano imperforado). Diy E. Agenesia analicon fistula per neal. E. Agenesia anorrectal con fístula rectovaginal. G. Agenesia anorrectal con fístula rectovaginal. He I. Atresia rectal.

Resumen del aparato digestivo

El intestino primitivo se forma durante la cuarta semana a partir de la porción de saco vitelino que se incorpora en el embrión. El endodermo del intestino primitivo da lugar al revestimiento epitelial de la mayor parte del aparato digestivo y conductos biliares, junto con el parénquima de sus glándulas, incluyendo hígado y páncreas. El epitelio de los extremos craneal y caudal de este aparato derivan del ectodermo del estomodeo y proctodeo, respectivamente. Los componentes musculares y de tejido conjuntivo del aparato digestivo proceden de mesénquima esplácnico que rodea al intestino primitivo.

El intestino anterior da lugar a la faringe aparato respiratorio inferior, esófago estómago, duodeno (proximal a la desembocadura del conducto colédoco), hígado, páncreas y aparato biliar. Puesto que la tráquea y el esófago tienen un origen común a partir del intestino anterior (véase Capítulo 11), la división incompleta por el tabique traqueoesofágico comporta la aparición de estenosis o atresias con o sin fístulas entre ellas

El diverticulo hepático, primordio de hígado, vesícula biliar y sistema de conductos biliares, es una evaginación del revestimiento epitelial endodérmico del intestino anterior. Los cordones hepáticos epiteliales y los primordios del sistema biliar, que se desarrollan a partir de este divertículo, crecen hacia el septum transversum. Estas células primordiales se diferencian en el hígado y el revestimiento de los conductos del sistema biliar entre las capas del mesenterio ventral derivadas del septum transversum.

La atresia duodenal congénita es consecuencia de un error en el proceso de vacuolización y recanalización tras la etapa sólida normal del duodeno. Habitualmente, las células epiteliales degeneran y reaparece la luz del duodeno. La obstrucción de esta estructura también puede ser debida a un páncreas anular

El páncreas se desarrolla a partir de yemas pancreáticas dorsales y ventrales procedentes del recubrimiento endodérmico del intestino anterior. Cuando el duodeno gira hacia la derecha, la yema pancreática ventral se mueve en sentido dorsal y fusiona con la yema pancreática dorsal. La yema pancreática ventral forma la mayoría de la cabeza del páncreas, incluyendo el proceso uncinado. La yema pancreática dorsal origina el resto de este órgano. En algunos fetos los sistemas de conductos de ambas yemas no logran fusionarse y aparece un conducto pancreático accesono.

El intestino medio da lugar al duodeno (distal al conducto biliar), yeyuno, íleon, ciego, apéndice colon ascendente y la mitad a dos tercios derechos del colon transverso. El intestino medio forma un asa intestinal en forma de U que se hernia hacia el cordón umbilical a lo largo de la sexta semana, ya que no queda espacio para él en el abdomen Mientras se encuentra en el cordón umbilical el asa del intestino medio gira 90° en sentido contrario a las agujas del reloj. Durante la décima semana, los intestinos regresan al abdomen y giran otros 180° en este proceso

Los onfaloceles, falta de rotación y fijación anómala del intestino son consecuencia de un fallo en el proceso de regreso o bien de la rotación anómala del intestino en el abdomen. Puesto que el intestino se ocluye de forma normal a lo largo de las semanas quinta y sexta debido a la rápida actividad mitótica de su epitelio, se originan estenosis (obstrucción parcial), atresia (obstrucción completa) y duplicaciones cuando no se produce la recanalización o lo hace de modo erróneo. Es posible que persistan diversos remanentes del tallo vitelino. Los divertículos ileales son frecuentes, aunque tan sólo algunos de ellos se inflaman y producen dolor

El intestino posterior da lugar al tercio a mitad izquierdos del colon transverso, colon descendente y sigmoide, recto y parte superior del canal anal. La porción inferior de este canal se desarrolla a partir del proctodeo. La parte caudal del intestino posterior, la cloaca, se divide en seno urogenital y recto por el tabique urorrectal. El seno urogenital da lugar fundamentalmente a la vejiga urinaria y a la uretra (véase Capítulo 13). Al principio, el recto y la porción superior del conducto anal se encuentran separados del exterior por la membrana anal, pero esta membrana se suele degradar hacia el final de la octava semana.

La mayoria de las anomalías anorrectales son debidas a la división anómala de la cloaca por el tabique urorrectal en el recto y conducto anal posteriormente, y la vejiga urinaria y la uretra anteriormente. La interrupción del crecimiento o desviación de dicho tabique en dirección dorsal origina casi todas las anomalías anorrectales, como la atresia rectal y fistulas entre el recto y la uretra, vejiga urinaria o vagina.

Problemas con orientación cione

Caso 12-1

Una niña nació prematuramente a las 32 semanas de gestación de una mujer de 39 años de edad cuyo embarazo se complicó por polihidramnios. A las 16 semanas, la amniocentesis mostró que la niña padecía trisomía del cromosoma 21. Comenzó a vomitar a las pocas horas de nacer y se apreció una dilatación notable del epigastrio. Las radiografías de abdomen mostraron gas en estómago y parte superior de duodeno, pero no en el intestino. Se estableció un diagnóstico de atresia duodenal.

- Dónde suele aparecer la obstrucción del duodeno?
- ¿Cuál es la base embriológica de esta anomalía congénita?
- ¿Qué produjo la distensión del epigastrio en esta lactante?
- ¿Se relaciona la atresla duodenal con malformaciones como el síndrome de Down?
- ¿Cuál es la base embriológica del polihidramnios en este caso?

Caso 12-2

El ombligo de un recién nacido no cicatrizó con normalidad. Se inflamó y produjo un exudado persistente por el muñón umbilical. Se observó un trayecto fistuloso mediante la introducción de aceite radiopaco durante la radioscopia. Se resecó el trayecto al noveno día del nacimiento y se encontró que su extremo distal terminaba en un divertículo del íleon.

- ¿Cuál es la base embriológica del trayecto fístuloso?
- ¿Cuál es el nombre clínico habitual de este tipo de divertículo ileal?
- ¿Es frecuente esta anomalía?

Caso 12-3

Una lactante nació con un hoyuelo pequeño en donde debería encontrarse el ano. La exploración vaginal reveló meconio y desembocadura de un trayecto fistuloso en la pared posterior de la vagina. El estudio radiológico con medio de contraste inyectado a través de un catéter muy pequeño, insertado en la desembocadura, reveló una conexión fistulosa con el intestino inferior.

- ¿Con qué parte del intestino infenor estaba posiblemente conectada la fístula?
- Señale el nombre de esta anomalía.
- ¿Cuál es la base embriológica de este trastorno?

Caso 12-4

Un niño nació con una masa brillante de color gris claro y del tamaño de una naranja, que sobresalía en la región umbilical. La masa estaba recubierta por una membrana transparente delgada.

- ¿Cómo se llama esta anomalía congénita?
- ¿Cuál es el origen de la membrana que recubre la masa?
- ¿Qué constituye la masa?
- ¿Cuál es la base embriológica de esta masa?

Caso 12-5

Un lactante tenía un aspecto normal al nacer; sin embargo, presentó vómitos y distensión abdominal después de unas horas. El vómito contenía bilis y só o el minó un poco de meconio. El examen radiográfico reveló un estómago lleno de gas y dilatado, asas de intestino delgado con gas y

ausencia del mismo en el Intestino grueso. Ello indicaba una obstrucción congénita del intestino delgado.

- ¿Qué parte del intestino delgado presentaba probablemente una oclusión?
- ¿Cómo se llamaría este trastorno?
- ¿Por qué eliminó solamente un poco de meconio?
- ¿Qué se observaría probablemente en una intervención quirúrgica?
- ¿Cuál es la posible base embriológica de este trastorno?

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografía y lecturas recomendadas

- Abu-Judeh HH, Methratta S, Ybasco A, et al. Congenital colonic stenosis. South Med J 94 338, 2001
- Angres B, Kim L, Jung R, et al LI-Cadherin gene expression during mouse intestinal development *Dev Dynamics* 221 182, 2001
- Balistreri WF: Liver and biliary atresia. In Behrman RE, Kliegman RM, Arvin AM (eds), Nelson Textbook of Pediatrics, 15th ed Philadelphia WB Saunders, 1996
- Beck F, Tata F, Chawengsaksophak K. Homeobox genes and gut development *Bioessays* 22:431, 2000
- Bockman DE, Sohal GS. A new source of cells contributing to the developing gastrointestinal tract demonstrated in chick embryos. Gastroenterology 114.878, 1998
- Dillon PW, Cilley RE Newborn surgical emergencies-gastrointestinal anomalies, abdominal wall defects. Pediatr Clin North Am 40:1289 1993.
- Driver CP, Bruce J, Bianchi A, et al: The contemporary outcome of gastroschisis. J Pediatr Surg 35 1719, 2000
- Fleming F, Ishtiaq A. O'Connor JB. Patent omphalomesenteric duct presenting as an umbilical discharge. *Irish Med J* 94:182, 2001.
- Gariepy CE. Intestinal motility disorders and development of the enteric nervous system. Pediatr Res 49 605, 2001
- Harris J, Källén B, Robert E: Descriptive epidemiology of alimentary tract anomalies. Teratology 52 15, 1995
- Hill LM: Ultrasound of fetal gastrointestinal tract. In Callen PW (ed). Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4th ed Philadelphia, WB Saunders, 2000

- Kluth MWD, Lambrecht W. Anorectal malformation: a new anatomic variant resembling an H-type fistula. J Pediatr Surg 31 1682, 1996
- Martucciello G, Ceccherinil, Lerone M, et al. Pathogenesis of Hirschsprung's disease. J Pediatr Surg 35:1017, 2000
- McKiernan PJ, Baker AJ, Kelley DA: The frequency and outcome of biliary atresia in the UK and Ireland Lancet 355-25, 2000
- Meizner I, Levy A, Barnhard Y: Cloacal exstrophy sequence: an exceptional ultrasound diagnosis. Obstet Gynecol 86:446, 1995
- Moore KL Dalley AF Chincally Oriented Anatomy, 4th ed Baltimore, Williams & Wilkins, 1999
- Noordijk JA: Omphalocele and gastroschisis In Persaud TVN (ed): Advances in the Study of Birth Defects Cardiovascular Respiratory, Gastrointestinal and Genitourinary Malformations, vol 6. New York Alan R Liss, 1982
- Patterson KD, Drysdale TA, Krieg PA. Embryonic origins of spleen asymmetry. Development 127:167 2000
- Phelps S, Fisher R, Partington A, Dykes E Prenatal ultrasound diagnosis of gastrointestinal malformations. J Pediatr Surg 32:438, 1997
- Ramalho-Santos M, Melton DA, McMahon AP. Hedgehog signals regulate multiple aspects of gastrointestinal development. Development 127 2763, 2000
- Rogers J: Hirschsprung's disease diagnosis and management in children. Brit J Nurs 10:640-2001.
- Sparey C Robson SC: Oesophageal atresia, Prenat Diagn 20 251
- Ulshen M- Stomach and intestines. In Behrman RE. Kliegman RM, Arvin AM (eds): Nelson Textbook of Pediatrics, 15th ed Philadelphia, WB Saunders. 1996
- Valioulis 1, Anagnostopoulos D, Sfougaris D: Reversed midgut rotation in a neonate case report with a brief review of the literature. J Pediatr Surg 32,643, 1997
- Werler MM, Sheehan JE Mitchell AA: Maternal medication use and risks of gastroschisis and small intestinal atresia.

 Am J Epidemiol 155 26 2002
- Wyllie R: Pyloric stenosis and other congenital anomalies of the stomach, intestinal atresia, stenosis, and malformations intestinal duplications, Meckel diverticulum, and other remnants of the omphalomesenteric duct. In Behrman RE Kliegman RM, Arvin AM (eds) Nelson Textbook of Pediatrics 15th ed. Philadelphia, WB Saunders, 1996
- Young HM Newgreen D: Enteric neural crest-derived cells origin, identification, migration, and differentiation Anat Rec 262 1 2001.
- Zona JZ: Umbilical anomalies. In Raffensperger JG (ed): Swenson's Pediatric Surgery 5th ed Norwalk, Appleton & Lange, 1990



El aparato genitourinario



Desarrollo del aparato urinario ■ 288

Desarrollo de las glán<mark>dulas</mark> suprarrenales **=** 304

Desarrollo del aparato genital ■ 304

Desarrollo de los cond<mark>uctos</mark> inguinales ■ 324

Resumen del aparato genitourinario 326

Problemas con orientación clínica **3**27

Invel funcional, el aparato genitourinario se puede dividir en el aparato urinano (excretor) y el aparato genital (reproductor). Desde el punto de vista embriológico, estos sistemas están asociados estrechamente. También se relacionan en el plano anatómico, especialmente en varones adultos; por ejemplo, la uretra transporta tanto orina como esperma. Aunque ambos aparatos se encuentran separados en las mujeres adultas normales, la uretra y la vagina se abren a un pequeño espacio, el vestíbulo, entre los labios menores.

El desarrollo de las glándulas suprarrenales se ha incluido en este capítulo por dos motivos

- Están estrechamente relacionadas con los polos superiores de los riñones.
- La hiperplasia suprarrenal congenita (HSAC) produce virilización (masculinización) de los genitales externos femeninos; por ejemplo, aumento de tamaño del clitoris.

El aparato urogenital se desarrolla a partir del mesodermo intermedio, que se extiende a lo largo de la pared corporal dorsal del embrión (Figura 13-1A y B). Durante el plegamiento del embrión en el plano horizontal (véase Capítulo 5), este mesodermo es arrastrado ventralmente y pierde su conexión con los somitas (véase Figura 13-1C) Se forma una elevación longitudinal del mesodermo, la cresta urogenital, a cada lado de la aorta dorsal (véase Figura 13-1F), que da lugar a partes de los aparatos urinario y genital. La parte de la cresta urogenital que origina el aparato urinario es el cordón o cresta nefrógena (véase Figura 13-1C a F), la parte que forma el aparato genital es la cresta gonadal (véase Figura 13-28C).

Desarrollo del aparato urinario

El aparato urinario inicia su desarrollo antes que el aparato genital *El aparato urinario consta de*

- los nhones, que excretan orina
- los uréteres, que transportan orina desde los riñones hasta la vejiga
- la venga urmana, que almacena temporalmente la orina
- la uretra, que conduce orina desde la vejiga hacia el exterior

Desarrollo de los riñones y uréteres

En los embriones humanos se desarrollan tres grupos de órganos excretores o riñones. El primer grupo de riñones, los pronephros (plural de pronephros), es rudimentario; se trata de estructuras análogas a los riñones en peces primitivos. El segundo conjunto de riñones, los mesonephros, está bien desarrollado y funcionan brevemente; son análogos a los riñones de los anfibios. El tercer grupo de riñones, los metanephros, se convierte en los riñones permanentes.

Pronefros

Estas estructuras transitorias y no funcionales aparecen en embriones humanos a comienzos de la cuarta semana. Están representados por un número reducido de agregados celulares y de estructuras tubulares en la región del cuello (Figura 13-2A). Los conductos pronéfricos se orientan caudalmente y se abren hacia la cloaca (véase Figura 13-2B) Los pronefros rudimentarios degeneran pronto; sin embargo, la mayoría de los conductos pronéfricos se mantienen y son utilizados por el siguiente conjunto de riñones

Mesonefros

Estos órganos excretores grandes y alargados aparecen a finales de la cuarta semana, en posición caudal respecto a los pronefros rudimentarios (véase Figura 13-2). Están bien desarrollados y funcionan como riñones provisionales durante aproximadamente cuatro semanas, es decir hasta la formación de los riñones permanentes (Figura 13-3). Los riñones mesonéfricos constan de glomérulos y túbulos mesonéfricos (Figuras 13-3 a 13-5). Los túbulos se abren en los conductos pronéfricos, y desembocan, a su vez en la cloaca. Los mesonefros degeneran hacia el final del primer trimestre no obstante, sus túbulos se convierten en los conductillos eferentes de los testículos y en el varón adulto existen diversos derivados de los conductos mesonéfricos (véase Tabla 13-1).

Metanefros

A comienzos de la quinta semana comienzan a aparecer los metanefros primordios de los riñones permanentes, y empiezan a funcionar unas cuatro semanas después. La for mación de orina continúa durante toda la vida fetal. La orina es excretada hacia la cavidad amniótica y se mezcla con el líquido ammótico. Un feto maduro ingiere varios cientos de mililitros de este líquido cada día, que es absorbido por su intestino. Los productos de desecho se transportan a través de la membrana placentaria hacia la sangre materna para su eliminación por parte de los riñones. Los riñones permanentes se forman a partir de dos fuentes (Figura 13-6).

- el diverticulo metanéfrico (yema ureteral)
- la masa metanéfrica de mesodermo intermedio (blastema metanefrogénico)

El divertículo metanéfrico es una evaginación del conducto mesonéfrico situada en la proximidad de su entrada a la cloaca, mientras que la masa metanéfrica de mesodermo intermedio deriva de la porción caudal del cordón nefrógeno (véase Figura 13-6). El origen de ambos primordios de los metanefros es mesodermico.

El divertículo metanéfrico es el primordio del uréter pelvis renal, cálices y túbulos colectores (véase Figura 13-6C a E). A medida que se alarga, este divertículo penetra en la masa metanéfrica de mesodermo intermedio (véase Figura 13-6B). El tallo del divertículo se convierte en el uréter y su extremo craneal expandido forma la pelvis renal.

Los túbulos colectores rectos sufren ramificaciones repetidas, formando generaciones sucesivas de túbulos colectores. Las primeras cuatro generaciones de túbulos aumentan de tamaño y confluyen para formar los cálices mayores (véase Figura 13-6C a E), y las siguientes cuatro generaciones se unen y dan lugar a los cálices menores. Las generaciones restantes de túbulos originan los túbulos colectores. El extremo de cada túbulo colector arqueado induce a grupos de células mesenquimatosas en la masa metanéfrica de mesodermo y forma vesículas metanéfricas pequeñas (Figura 13-7A). Estas vesículas se alargan y convierten en túbulos metanéfricos (véase Figura 13-7B)

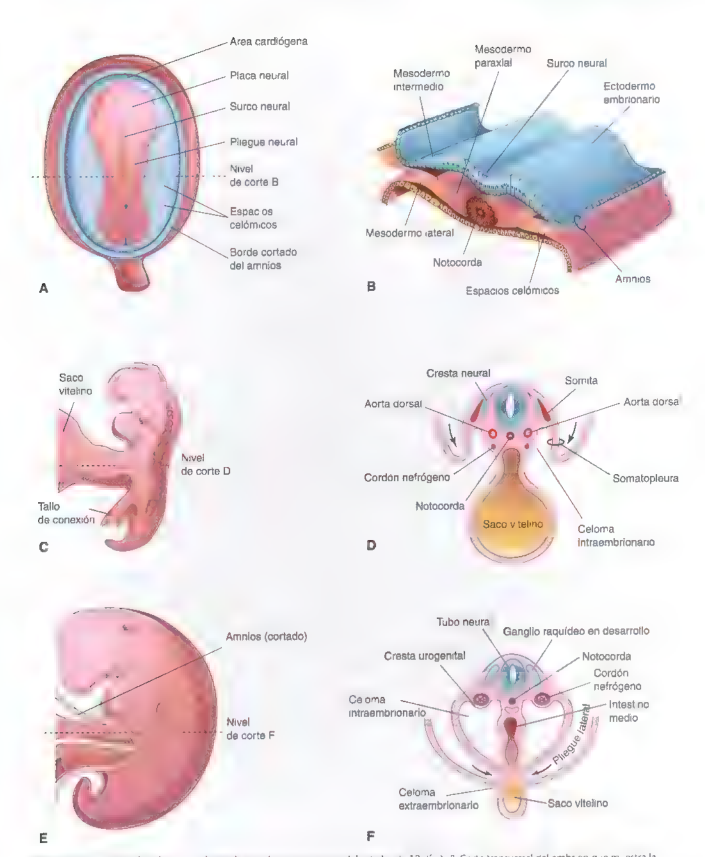
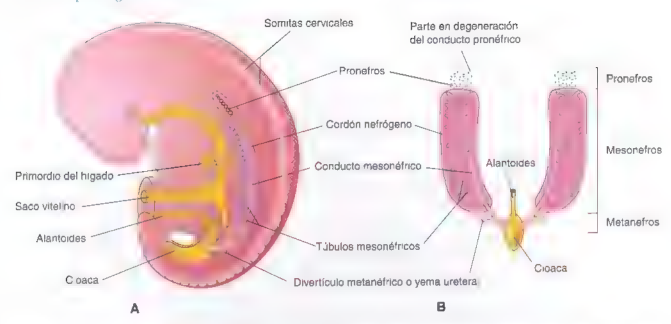


Figure 13 1 A. Vista dorsal de un embrion durante la tercera semana (alrededor de 18 días) B. Corte transversal del embrion que muestra la posición de mesodermo intermed o antes de plegamiento lateral del embrion C. Vista latera de un embrion durante la cuarta semana (aproximadamente 24 días). D. Corte transversal de lembrion después de comienzo de plegamiento que muestra los rebordes nefrogenos de mesodermo. E. Vista lateral de un embrion al fina de la cuarta semana (alrededor de 26 días). E. Corte transversal del embrion que seña a los pliegues laterales encontrándose entre sí ventralmente. Obsérvese la posición de las crestas urogenitales y los cordones nefrógenos.



Figurn 13 2 Esquemas que illustran los tres grupos de órganos excretores en un embrión durante la quinta semana. A, Vista lateral. B. Vista ventral Los túbulos mesonéfricos se han arrastrado hacia los lados; su posición normal se muestra en A.

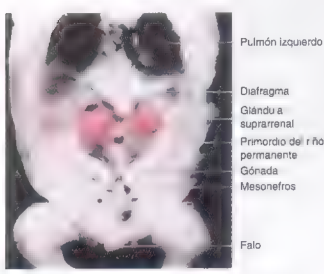
y C). Conforme se desarrollan, los extremos proximales de estos túbulos renales son invaginados por los glomérulos El corpúsculo renal (glomérulo y cápsula glomerular) y su tubulo contorneado proximal, asa néfrica (de Henle) y túbulo contorneado distal constituyen una nefrona (véase Figura 13-7D) Cada túbulo contorneado distal entra en contacto con un túbulo colector arqueado y los túbulos se unen Entre las semanas décima y decimoctava de gestación, el

número de glornérulos aumenta de forma gradual y a continuación crece con rapidez hasta la semana 32 momento en el que alcanza su limite superior.

Un túbulo urinífero está formado por dos porciones distintas desde el punto de vista embriológico (véanse Figuras 13-6 y 13-7):

- una nefrona derivada de la masa metanéfrica del mesodermo intermedio
- un tibulo colector procedente del diverticulo metanefrico

La ramificación del divertículo metanéfrico depende de la inducción por el mesodermo metanéfrico y la diferenciación de las nefronas depende de la inducción por los túbulos colectores. El divertículo metanéfrico (yema ureteral) y la masa metanéfrica del mesodermo intermedio interaccionan y se inducen mutuamente, un proceso conocido como inducción reciproca, para formar los riñones permanentes.



Diafragma Glándu a suprarrenal Primordio de riñon permanente

Falo

Figura 13 - 3. Disección de tórax, abdomen y pelvis de un embrión en el estadio 22 de Carnegie, alrededor de 54 días. Obsérvense las glándulas suprarrenales grandes y los mesonefros alargados (riñones mesonéfricos). Obsérvense también las gónadas (testículos u ovarios). En una imagen externa como la que se presenta no está claro a qué sexo corresponden estas glándulas. Tampoco se reconocen indicios del sexo externos. El falo se desarrollará en un pene o un clitoris según el sexo genético del embrión. (Tomado de Nishimura H [ed.]: Atlas of Human Prenatal Histology, Tokyo, Igaku-Shoin, 1983)



Figura 13 - 4. Microfotografía de un corte transversal de un embrión en el estadio 17 de Carnegie (alrededor de 42 días) que muestra fundamentalmente el mesonefros y las glándulas suprarrenales en desarrollo. Obsérvese que la corteza en formación de cada glándula es grande, mientras que la médula pequeña se sitúa en posición dorsal respecto a la corteza. En esta etapa el mesonefros se extiende hacia e interior del tórax (yéase también Figura 13-5A). (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K. Color Atlas of Clinical Embriology, 2." ed Filadelfia, WB Saunders, 2000)

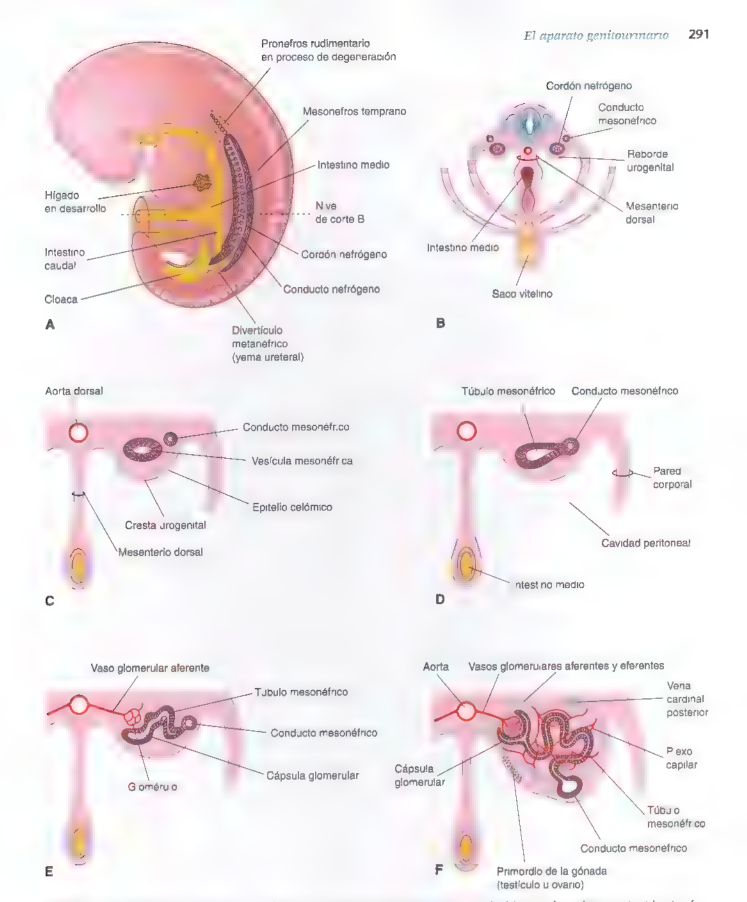


Figura 13 - 5 A, Esquema de vista lateral de un embrión de cinco semanas que representa la extensión del mesonefros y de primordio del metanefros de riñón permanente. B, Corte transversa de embrión que muestra los cordones nefrógenos a partir de los cuales se desarro lan los tubulos mesonéfricos. Cla F, Esquemas de cortes transversales que muestran etapas suces vas en el desarro lo de un tubulo mesonéfrico, entre la quinta y undécima semanas. Obsérvese que el grupo de células mesenquimales del cordón nefrogeno desarrolla una luz, formando as una vesicula mesonéfrica. Esta vesícula se transforma en poco tiempo en unitúbulo mesonéfrico en forma de 5 y se extiende latera mente hasta unirse al conducto pronefrico. El extremo media expandido del túbulo mesonéfrico es invaginado por vasos sanguineos para formar una capsula glomerular (cápsula de Bowrnan). El grupo de capitares que se proyecta hacia el interior de esta cápsula se conoce como glomérulo.

tabla 13 - 1. Derivados y remanentes de vestigios de estructuras urogenitales embrionarias en el adulto*

Varón	Estructura embrionaria	Mujer
Testiculo	Gónada indiferente	Ovario
Túbulos seminíferos	Corteza	Folículos ováricos
Red testicular	Médula	Red ovárica
Gubernáculo testicular	Gubernáculo	Ligamento ovárico
		Ligamento redondo del útero
Conductillos eferentes	Túbulos mesonéfricos	Epoóforo
Paradidimo	•	Paranóforo
Apéndice del epididimo	Conducto mesonéfrico	Apéndice vesicular
Conducto del epididimo		Conducto del epoóforo
Conducto deferente		Conducto de Gartner
Uréter, pelvis, cálices y túbulos colectores		Uréter, pelvis, cálices y túbulos colectores
Conducto eyaculador y vesícula seminal		
Apéndice testicular	Conducto paramesonéfrico	Hidátide (de Morgagni)
		Trompa uterina
		Utero
Venga urmana	Seno urogenital	Venga urinaria
Uretra (excepto fosa navicular)		Uretra
Utrícula prostática		Vagina
Próstata		Glándulas uretrales y parauretrales
Glándulas hulbouretrales		Grándulas vestibulares mayores
Colículo semnal	Tubérculo sinusal	Himen
Pene	Falo	Clitoris
Glande del pene		Glande del clítoris
Cuerpos cavernosos del pene	*	Cuerpos cavernosos del clitoris
Cuerpos esponjosos del pene		Bulbo del vestibulo
Cara ventral del pene	Pliegues urogenitales	Labios menores
	Itmefacciones labioscrotales	Labros mayores

Los estudios moleculares, especialmente los análisis en modelos knock-out y transgénicos en ratón, han demostrado que en este proceso participan dos sistemas principales de señalización que utilizan rutas moleculares conservadas. A partir de los resultados de la investigación reciente, en la actualidad disponemos de información acerca de los complejos sucesos moleculares interrelacionados que regulan el desarrollo de los riñones. Antes de la inducción, se expresa un factor de transcripción WTI en la masa metanéfrica que regula la síntesis de GDNF (factor neurotrópico derivado de las células ghales). El GDNF y otras moléculas de señalización desempeñan una función esencial en la inducción y ramificación del divertículo metanéfrico (morfogenia por ramificación). El receptor de CDNF, c-ret, se expresa en primer lugar en el conducto mesonéfrico, pero posteriormente se localiza en la punta del divertículo mesonéfrico. El factor de crecimiento fibroblástico 2 (FGF-2) y la proteína morfogenética de hueso 7 (BMP7), que se expresan en el divertículo metanéfrico, impiden la muerte celular en la masa metanéfrica del mesodermo intermedio y señalizan la agregación del mesénguima (condensaciones mesenquimatosas). Probablemente, la transformación del mesénquima metanéfrico en las células epiteliales de la nefrona (transición epitelio-mesénguima) está regulada por la citocina LIF (factores de inhibición de la leucemia) y FGF-2, secretadas por el divertículo metanéfrico. La expresión de factores de transcripción, como Pax-2, BF2 y Wnt-4 en el mesénquima, parece jugar un papel en ese proceso. No se conocen con exacutud las rutas moleculares implicadas en la formación de la nefrona (véase Figura 13-9).

Los riñones fetales se subdividen en lóbulos (Figura 13-18). Esta lobulación disminuye hacia el final del período fetal, pero los lóbulos todavía están marcados en los riñones del recién nacido. La lobulación generalmente desaparece durante la lactancia a medida que las nefronas aumentan y crecen. Normalmente, el carácter lobulado de los riñones no es muy evidente en adultos; no obstante, en algunos casos poco frecuentes los lóbulos se pueden reconocer externamente, como en algunos animales (p. ej., ganado vacuno). Al finalizar el embarazo, cada riñón contiene entre 800.000 y 1.000.000 de nefronas. El aumento del tamaño del riñón tras el nacimiento es consecuencia fundamentalmente de la elongación de los túbulos contorneados proximales, así como del aumento del tejido intersticial. Actualmente se cree que la formación de nefronas ha terminado al nacer, excepto en lactantes prematuros. La maduración funcional de los riñones tiene lugar después del nacimiento. La filtración glomerular comienza alrededor de la novena semana fetal y la tasa de filtración se incrementa tras el nacimiento.

Cambios posicionales de los riñones

Inicialmente, los riñones metanéfricos (riñones permanentes primordiales) se encuentran cerca uno del otro en la pelvis, en posición ventral respecto al sacro (Figura 13-10A). A medida que crecen el abdomen y la pelvis, los riñones pasan a situarse gradualmente en el abdomen y se separan (véase Figura 13-10B y C). Hacia la novena semana, estos órganos alcanzan su posición adulta (véase Figura 13-10D)

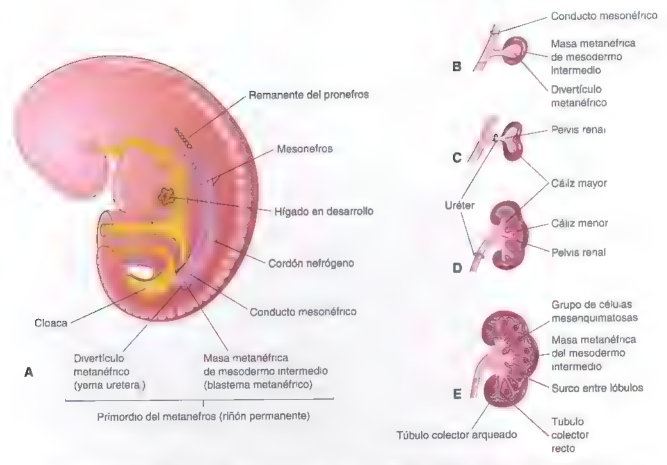


Figura 13 6. Desarrollo del nitón permanente. A. Esquema lateral de un embrión de cinco semanas que muestra el primordio del metanefros Bia E. Esquemas de etapas sucesivas en el desarrollo de divertículo metanéfrico o yema ureteral (quinta a octava semanas). Obsérvese el desarrollo de uréter, pelvis renal, cálices y conductos colectores.

Esta «migración» (ascenso relativo) se debe principalmente al crecimiento del cuerpo del embrión caudal respecto a los riñones. En efecto, la porción caudal del embrión se aleja de los riñones, de modo que estas estructuras ocupan progresivamente niveles más craneales. Finalmente, se hallan en posición retroperitoneal (fuera del peritoneo) en la pared abdominal posterior. En un principio, el hilio renal, por el que entran y salen vasos y nervios, se encuentra en posición ventral, sin embargo, a medida que el riñón «asciende», gira medialmente casi 90°. Hacia la novena semana, el hilio se encuentra en posición anteromedial (véase Figura 13-10C y D).

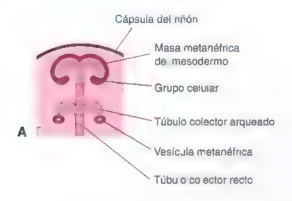
Cambios en la irrigación de los riñones

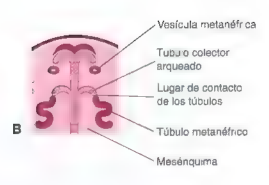
Conforme «ascienden» desde la pelvis, los riñones reciben su irrigación de vasos situados en su proximidad. En un principio, las arterias renales son ramas de las arterias ilíacas comunes (véase Figura 13-10A y B). A medida que continúan su ascenso, los riñones reciben su irrigación del extremo distal de la aorta. Cuando alcanzan un nivel más alto, reciben nuevas ramas de la aorta (véase Figura 13-10C y D). Normalmente, las ramas caudales sufren una involución y desaparecen. El «ascenso» de los riñones se interrumpe cuando los riñones entran en contacto con las glándulas suprarrenales a lo largo de la novena semana. Los riñones reciben sus ramas arteriales más craneales de

la aorta abdominal; estas ramas se convierten en las arterias renales permanentes. La arteria renal derecha es más larga y, con frecuencia, su posición es más alta.

Agerine countes accesoring

Las variaciones re ativamente frecuentes del riego renal reflejan los continuos cambios de la irrigación durante la vida embrionaria y fetal temprana (véase Figura 13-10). En alrededor del 75% de las personas existe tan sólo una única artena renal en cada riñón. Aproximadamente un 25% de los r nones adultos posee entre dos y cuatro arterias renales. Las artenas renales accesorias (supernumerarias) suelen originarse en la aorta superior o inferior a la arteria renal principal y seguirla hasta el hilio (Figura 13-11A, Cy D). Las arterias renales accesorias pueden entrar directamente en los riñones, por lo general hacia los polos inferior o superior. Una arteria accesoria hacia el polo inferior puede cruzar por delante del uréter y obstruirlo, causando una hidronefrosis o distensión de la pelvis y cálices renales por orina (véase Figura 13-118). Si la arteria penetra en el polo inferior del riñón derecho, habitualmente pasa por delante de la vena cava infenor y el uréter Es importante saber que las arterias renales accesorias son arterias renales; por consiguiente, si una arteria accesoria está dañada o ligada, es probable que la parte del riñón irrigada por ella sufra una isquemia. Las arterias accesorias son dos veces más frecuentes que las venas accesorias.





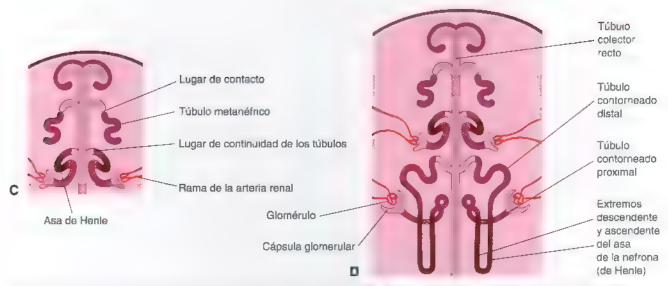


Figure 13 - 7 Diagramas que ilustran las etapas de la nefrogen a o desarrol o de las nefronas. A, La nefrogenia se inicia alrededor del comienzo de la octava semana. B y C, Obsérvese que los tubulos metanéfricos, los primordios de las nefronas, se continuan con los tubulos colectores para dar lugar a los tubulos uniníferos. D, E numero de nefronas alimenta más de doble desde la semana 20 hasta la semana 38. Obsérvese que las nefronas provienen de la masa de mesodermo metanéfrico y que los túbulos colectores lo hacen del divertículo metanéfrico.

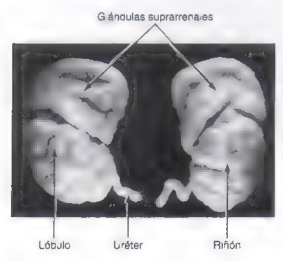
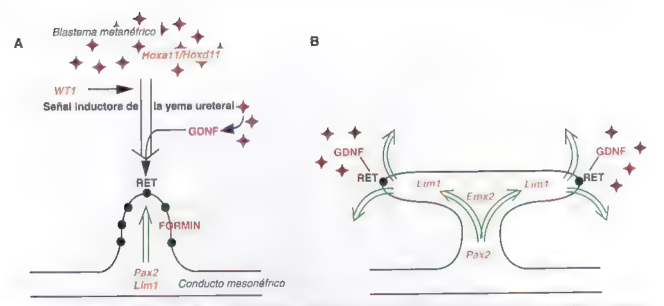


Figura 13 – 8. Fotografía de riñones y glándulas suprarrenales de un feto de 28 semanas (x2). Por lo general, las marcas externas de los lóbulos del riñón desaparecen a finales de primer año posnata. Obsérvese el gran tamaño de las glándulas suprarrena es. A lo largo de las dos primeras semanas después del nac miento, su tamaño se reduce cas a la mitad.



Figural 13 - 9 Control mo ecular del desarrol o renal. A, La evaginación de divertículo metanéfrico o yema ureteral precisa señales inductoras derivadas del mesenquima metanéfrico bajo control de factores de transcripción (texto impreso en color naran,a) como WT1, y moleculas de señalización (texto en color rojo), como GDNF y su receptor epitelial, ret. La respuesta normal de la yema ureteral frente a estas señales inductoras está controlada por factores de transcripción como Pax-2, LIM1 y el gen FORMIN B, La ramificación del diverticulo metanéfrico comienza y es mantenida por la interacción con el mesenquima regulada por genes como Emx2 y la expresión específica de GDNF y retien los extremos de la yema ureteral en proceso de invasión (De Piscione TD Rosenblum ND The malformed kidney disruption of glomerular and tubular development. Cun Cenet 56 341, 356, 1999.)

Anomalias congénitas de los riñones y los uréteres

Se producen anomalías de los riñones y uréteres en el 3% al 4% de los recién nac dos. Las anoma ías que afectan a la forma y a la posición son las más frecuentes. Es posible detectar numerosas anoma ías del aparato urinario fetal antes del nacimiento mediante ecografía.

Agenesia renal

La agenesia renal unilateral es relativamente común y aparece en uno de cada 1.000 recién nacidos. Los varones se

afectan con mayor frecuencia que las mujeres y suele faltar el riñón izquierdo (Figuras 13-12A y B y 13-13A). A menudo, la ausencia unilateral de un riñón no origina ningún síntoma y no se suele descubrir durante la lactancia debido a que el otro riñón sufre una hipertrofia compensadora y l eva a cabo la función del riñón ausente. Se debería sospechar una agenesia renal unilateral en lactantes con una arteria umbilical única (véase Capítulo 7). Cuando se descubre en la lactancia, la agenesia se detecta habitualmente en un estudio ecográfico por otras anomalías congénitas o como consecuencia de síntomas urinarios

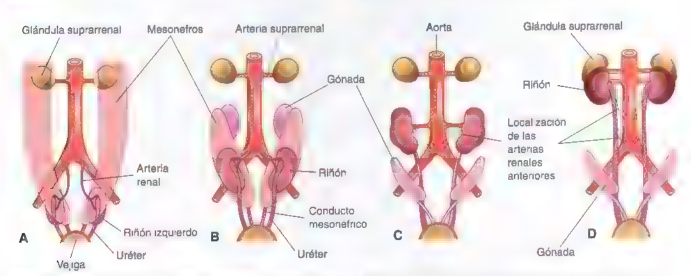


Figura 13 - 10 A a D, Diagramas de vistas ventrales de la región abdom nopélvica de embriones y fetos (seis a nueve semanas) que muestran la rotación med al y «ascenso» de los riñones de la pelvis al abdomen A y B, Obsérvese también la regresión de tamaño de los mesonefros C y D, Observese que, a medida que los riñones «ascienden», son irrigados sucesivamente por arterias de niveles mas a tos y, por ultimo, e in lio renal (donde penetran vasos y nervios) se dirige en sentido anteromedial

La agenesia renal bilateral se asoda a oligohidramnios (véase Capítulo 7), ya que se excreta una cantidad pequeña o nula de orma a la cavidad amniótica. La disminución del volumen del líquido amniótico en ausencia de otros factores causales, como la rotura de las membranas fetales, obliga al ecografista a buscar anomalías del aparato urinario. La ausencia bilateral de los riñones se produce en, aproximadamente, uno de cada 3.000 nacimientos y es incompatible con la vida posnatal (véase Figura 13-12C). Estos recién nacidos tienen un aspecto facial característico: los ojos se encuentran muy separados y tienen pliegues epicánticos; la implantación de las orejas es baja; la nariz es ancha y aplanada; la barbilla está hundida, y existen anomalías de las extremidades. El equilibrio electrolítico fetal no se halia alterado al estar controlado por el intercambio a través de la membrana placentaria (véase Capítulo 7), La mayoría de los niños con agenesia renal bilateral muere poco después del nacimiento o durante los primeros meses de vida.

La ausencia de riñones es consecuencia de la faita de desarrollo de los divertículos metanéfricos o de la degeneración de los primordios de los uréteres. La faita de penetración del divertículo metanéfrico en el mesodermo metanéfrico comporta la ausencia de desarrollo renal, ya que no se induce la formación de nefronas por los túbulos colectores a partir de la masa metanéfrica del mesodermo intermedio. Es probable que la causa de la agenesia sea multifactorial.



Ectopia renal cruzada (Cortesía del Dr. Prem 5. Sahni, Department of Radiology, Children's Hospitai, Winnipeg, Manitoba, Canadá)

Existen indicios clínicos que apuntan que la involución intrauterina completa de los riñones poliquísticos puede dar lugar a una agenesia renal con un uréter de extremo ciego en el mismo lado.

Malrotación renal

Si un riñón no rota, el hilio se sitúa en posición anterior, es decir, el riñón fetal conserva su posición embrionaria (véanse Figuras 13-10A y 13-13C). Si el hilio se encuentra en posición posterior, la rotación del riñón ha sido excesiva; si se halla lateral, se ha producido una rotación lateral en lugar de medial. La rotación anómala del riñón se asocia con frecuencia a riñones ectópicos.

Riñones ectópicos

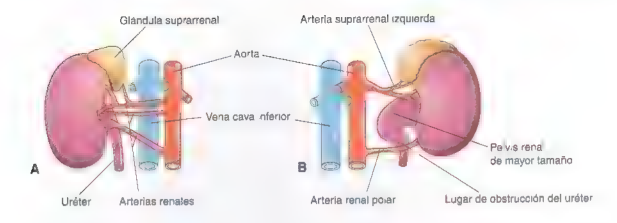
Uno o ambos riñones pueden encontrarse en posición anómala (véase Figura 13-13B, E y F). Por lo general, se sitúan por debajo de lo normal y no han girado; por consiguiente, el hilio se halla en posición anterior. La mayoría de los riñones ectópicos se localizan en la pelvis (Figura 13-14), pero algunos se hallan en la parte inferior del abdomen. Los riñones pélvicos y otras formas ectópicas son consecuencia de la faita de «ascenso» de los riñones. Los riñones pélvicos están cerca uno del otro y se pueden fusionar para formar un riñón discoide («tortita») (véase Figura 13-13E). Los riñones ectópicos reciben irrigación de vasos sanguíneos situados en sus proximidades (arterias ilíacas interna o externa o aorta). Con frecuencia son imgados por varios vasos En ocasiones, un riñón cruza al lado opuesto y da lugar a una ectopia renal cruzada con o sin fusión (véase pielografia intravenosa, más abajo, que muestra ambos riñones en el lado derecho del abdomen). Un tipo poco frecuente de riñones anómalos son los nñones fusionados (véase Figura 13-13D). Los riñones en desarrollo se fusionan mientras se encuentran en la pelvis y un riñón «asciende» hasta su posición normal, arrastrando al otro con él

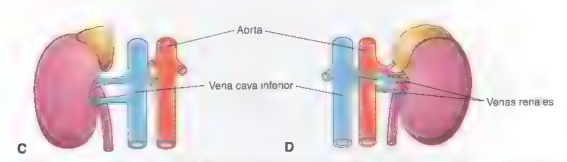
Riñón en herradura

En aproximadamente una de cada 500 personas, los polos de los riñones se encuentran fusionados; por lo general se suelen fusionar los polos inferiores. Alrededor del 7% de las personas con síndrome de Turner tiene riñones en herradura. El riñón grande en forma de U se encuentra habitualmente en el hipogastrio, anterior a las vértebras lumbares inferiores (Figura 13-15). El ascenso normal de los riñones fusionados se ve obstaculizado, ya que quedan atrapados por la raíz de la arteria mesentérica inferior. Un niñón en herradura no suele producir ningún síntoma, ya que su sistema colector se desarrolla con normalidad y los uréteres penetran en la vejuga. Cuando el flujo urinario está interrumpido, pueden aparecer síntomas y signos de obstrucción o infección. Los tumores de Wilms son entre dos y ocho veces más frecuentes en niños con este tipo de riñón que en la población general.

Duplicaciones de las vías urinarias

Las duplicaciones de la porción abdominal del uréter y la pelvis renal son comunes, pero la presencia de un **riñón supernumerario** es poco frecuente (véase Figura 13-13F). Estas anomalías proceden de la división del divertículo metanéfrico. El grado de duplicación depende de cuán completa haya sido la división del divertículo. La división incompleta del primordio ureteral da lugar a un riñón dividido con un uréter bífido (véase Figura 13-13B), mientras que la división completa origina un riñón doble con un uréter bífido (véase Figura 13-13B) o uréteres separados (Figura 13-16). Probablemente, un riñón supernumerario con su propio uréter es consecuencia de la formación de dos divertículos metanéfricos





Elgina 13 - 11 Dibujos que muestran variaciones frecuentes de los vasos renales. A y B, Arterias renales multiples. Observese que argunos vasos accesorios penetrari por los polos del riñón. La arteria renal polar, que se indica en B, Ha obstruido el uréter y ocasionado una di atación de la pelvis renal. C y D, Las venas renales multiples son menos comunes que las arterias supernumerarias.

Uréter ectópico

El uréter ectópico se abre en cualquier lugar distinto de la vejiga urinaria. En los varones, los uréteres ectópicos desembocan habitualmente en el cuello de la vejiga o en la parte prostática de la uretra, pero pueden penetrar en el conducto deferente, utrículo prostático o glándula seminal (vesícula). En las mujeres, los orificios ureterales ectópicos se pueden encontrar en el cuello de la vejiga, uretra, vagina o vestíbulo (Figura 13-17). La incontinencia constituye la molestia más frecuente derivada de un orificio ureteral ectópico, ya que la orina que fluye desde el orificio no entra en la vejiga, sino que gotea constantemente desde la uretra en varones y la uretra o vagina en las mujeres.

La ectopia ureteral se produce cuando el uréter no desemboca en la parte posterior de la vejiga urinaria; en lugar de ello, es arrastrada caudalmente con el conducto mesonéfrico y se incorpora a la porción caudal de la parte vesicular del seno urogenital. Dado que esta parte del seno se convierte en la uretra prostática en varones y en la uretra en mujeres, resulta lógica la localización común de los orificios ureterales ectópicos. Cuando se forman dos uréteres en un lado (véase Figura 13-16), se abren generalmente a la vejiga urinaria (véase Figura 13-13F) En algunos varones, el ureter adicional es arrastrado en sentido caudal y drena en el cuello de la vejiga o en la parte prostática de la uretra.

Enfermedad renal quistica

La poliquistosis renal es un trastorno autosómico recesivo (PaRAD) que se diagnostica en el nacimiento o en el útero con una ecografía. Ambos riñones contienen varios cientos de quistes pequeños (Figura 13 18A), que dan lugar a insu-

ficiencia renal. La muerte del recién nacido se suele producir poco después de nacer; sin embargo, un número cada vez mayor de estos niños sobrevive gracias a la diálisis posnatal y el trasplante renal. La nefropatía renal displásica multiquistica (NOMa) es consecuencia de la dismorfología durante el desarrollo del sistema renal (véase Figura 13-188) La respuesta de los niños aquejados de NOMa es generalmente buena, ya que la enfermedad es unilateral en el 75% de los casos. En la NOMa se observan menos quistes que en la PaRAD y su tamaño oscila desde escasos milímetros hasta varios centímetros en el mismo riñón. Durante muchos años se ha creído que los quistes eran debidos a la falta de un on de los derivados del divertículo metanéfrico (yema ureteral) con los túbulos procedentes del mesodermo metanéfrico. En la actualidad se estima que las estructuras quísticas son dilataciones amplias de partes de las nefronas de otro modo continuas, especialmente las asas de la nefrona (asa de Henle). Se han relacionado con mutaciones génicas y señanzación defectuosa.

Desarrollo de la vejiga urinaria

En el Capitulo 12 se describe la division de la cloaca por el tabique urorrectal (Figura 13-19A) en un recto dorsal y un seno urogenital ventral. Con fines descriptivos el seno urogenital se divide en tres partes (véase Figura 13-19C).

 una parte vestad craneal que constituve la mayoria de la vejiga y se continúa con la alantoides





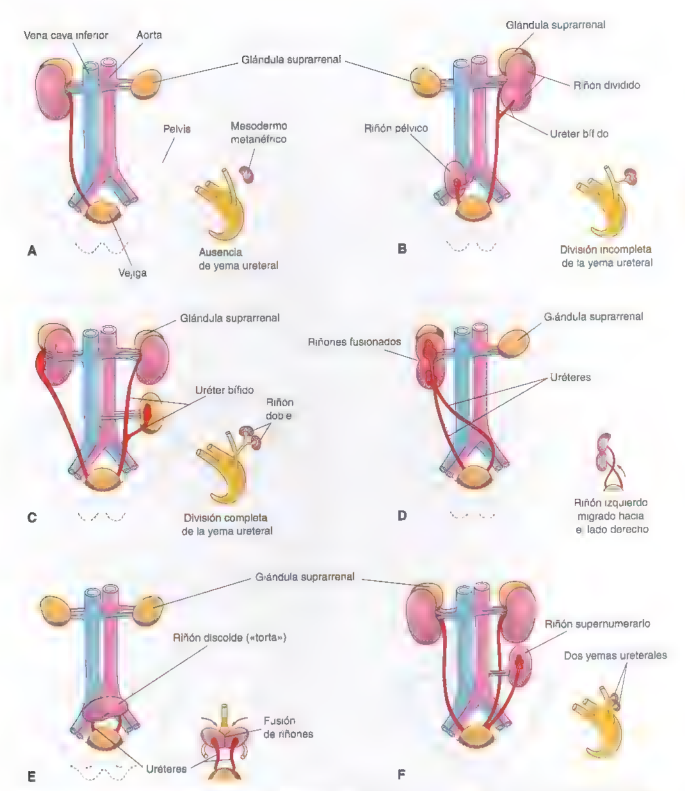


Figuria 13 - 12. Ecografía de un feto con agenesia renal unilateral, A, Estudio transversal a nivel de la región lumbar de la columna vertebral o raquis (Sp) que muestra el riñón derecho (RD) pero no el izquierdo. B, Ecografía transversal a un nivel ligeramente más alto en el que se observa la glándula supramenal izquierda (entre los cursores) dentro de la fosa renal izquierda (Tomado de Mahony BS. Ultrasound evaluation of the fetal genitournary system. En Callen PW [ed.]: Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 3 ª ed. Filadelfía, WB Saunders, 1994.) C, Agenesia renal bilateral. Observe las glándulas suprarrenales prominentes. Feto varón de 19,5 semanas de desarrollo. (Cortesía del Dr. D. K. Kalousek, Department of Pathology, University of British Columbia, Children's Hospital, Vancouver, B.C., Canadá.)

- una parte pélvica media que se convierte en la porción prostática de la uretra en varones y en toda la uretra en mujeres.
- una parte fálica caudal que crece hacia el tubérculo genital

La vejiga se desarrolla fundamentalmente a partir de la parte vesical de dicho seno, pero la región del trígono deriva de los extremos caudales de los conductos mesonefricos (véase Figura 13-19A). El epitelio de la vejiga procede del endodermo de la parte vesical del seno urogenital. El resto de las capas de su pared se forman a partir del mesénquima esplácnico adyacente. Inicialmente, la vejiga se continúa con la alantoides, una estructura vestigial (véase Figura 13-19C) que enseguida se constriñe y se convierte en un grueso cordón fibroso, el uraco. Se extiende desde el vér-

tice de la vejiga hasta el ombligo (véanse Figuras 13-19G v 13-20). En el adulto, el uraco está representado por el ligamento umbilical medio. A medida que la vejiga aumenta de tamaño, se incorporan las porciones distales de los conductos mesonéfricos a su pared dorsal (véase Figura 13-19B a H). Estos conductos participan en la formación del tejido conjuntivo del trigono de la venga, pero el epitelio de toda ella deriva del endodermo del seno urogenital. Conforme se absorben los conductos mesonéficos, los uréteres se abrenpor separado en la vejiga urinaria (véase Figura 13-19C a H). Debido en parte a la tracción ejercida por los riñones durante su «ascenso», los orificios de los uréteres se mueven superolateralmente y los uréteres entran en sentido oblicuo a través de la base de la vejiga. Los orificios de los conductos mesonéfricos se acercan entre si y penetran en la parte prostatica de la uretra a medida que sus extremos caudales



Ligura 13 - 13. Dibujos de diversas anomalías del aparato un nano. É esquema pequeño, a la derecha y deba o de cada dibujo. Justra la base embriologica probable de la anomalía. A, Agenesia renal un lateral. B, Lado derecho, riñón pélvico lado izquierdo, riñón dividido con un uréter bíndo. C, Lado derecho rotación defectuosa del riñón, lado izquierdo, uréter bífido y riñon supernumerario. D, Ectopia renal cruzada. El riñón izquierdo pasó hacia e lado derecho y se fusionó con el riñón de ese lado. E, Riñón discoide debido a la fusión de los riñones mientras se hallaban en la pelvis. F, Riñón izquierdo supernumerario consecuencia del desarrollo de dos yemas ureterales.



Figura 13 – 14. Ecografía de la pelvis de un feto a las 31 semanas de gestación (29 semanas después de la fecundación). Obsérvese la posición anómala baja del riñón derecho (RD) en la proximidad de la vej ga (VL). Este riñón pélvico se debió a su falta de «ascenso» durante las semanas sexta a novena. Obsérvese, asimismo, la localización normal de la glándula suprarrenal (S), que se desarrolla separada del riñón Cuando los riñones «ascienden» hacia el abdomen, las glándulas suprarrenales se halian en sus polos superiores. (Cortesía del Dr. Lyndon M. Hil., Director of Ultrasound, Magee Women's Hospital, Pittsburgh, Pennsylvania, EE.UU.)

se convierten en los *conductos eyaculadores*. Los extremos distales de los conductos mesonéfricos de las mujeres degeneran

Incluso cuando está vacía, la vejiga urinaria de lactantes y miños se encuentra en el abdomen. Este órgano comienza a introducirse en la pelvis mayor hacia los seis años de edad, pero no entra en la pelvis menor y se convierte en un órgano pélvico hasta después de la pubertad El vértice de la vejiga urinaria en adultos se continúa con el ligamento umbilical medio, que se extiende posteriormente a lo largo de la superficie posterior de la pared abdominal anterior. El ligamento umbilical medio se halla entre los ligamentos umbilicales mediales, los restos fibrosos de las arterias umbilicales (véase Capítulo 14).

Manualias del uraco

Por lo general, en los lactantes se mantiene un resto de la luz de la parte inferior del uraco; en aproximadamente un 50% de los casos, la luz es continua con la cavidad de la veliga. Los remanentes del revestimiento epitelial del uraco pueden dar lugar a quistes del uraco (Figura 13-21A). Es posible observar quistes de pequeño tamaño en una tercera parte de los cadáveres, pero no se suelen detectar en personas vivas a menos que se infecten y aumenten de tamaño. El extremo inferior abierto del uraco se puede dilatar y formar un seno uracal que se abre a la vejiga. La luz de la parte superior del uraco también puede quedar abierta y formar un seno uracal que se abre al ombligo (véase Figura 13-218). En contadas ocasiones se mantiene abierta la totalidad del uraco, lo que origina una fístula uracal que permite la salida de orina por el orificio umbilical (véase Figura 13-21()



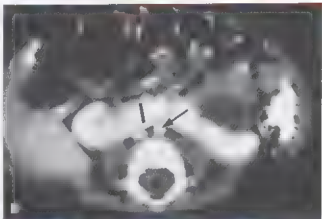


Figura 13 – 15. A, Imagen de un riñón en herradura de un feto femenino de 13 semanas. (Cortesía del Dr. D. K. Kalousek, Department of Pathology, University of British Columbia, Children's Hospital, Vancouver, British Columbia, Canadá). B, TC con contraste del abdomen de un niño con riñón en herradura. Obsérvese el istmo (vascular) de tejido renal (I) que conecta los riñones derecho e izquierdo inmediatamente delante de la aorta (flecho) y la vena cava inferior (Cortesía del Dr. Prem S. Sahni, Department of Radiology, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

Magavejiga congénita

Una vejiga patológicamente grande, **megavejiga** o megalovejiga, puede ser consecuencia de un trastorno congénito del divertículo metanéfrico (yema ureteral), que se puede asociar a la dilatación de la pelvis renal y cálices romos. La vejiga de gran tamaño puede deberse a unas válvulas uretrales posteriores (Figura 13-22). Este trastorno causa insuficiencia renal absoluta e hipoplasia pulmonar mortal, a no ser que se efectúe un tratamiento intrauterino.

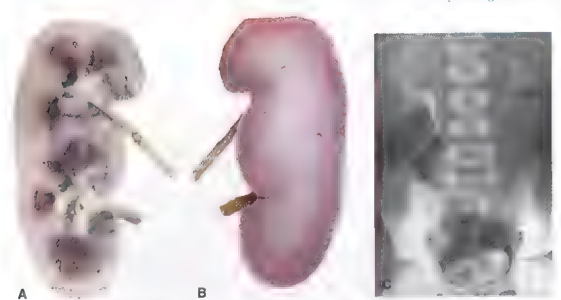


Figure 13—16. Fotograf as de un riñon doble con dos ureteres y pelvis renaies. Esta anomalía congênita se debe a la división incompleta del divertículo metanéfrico o yema ureteral. A, Corte longitudinal del riñon que muestra las dos pelvis renales y calices. B, Cara anterior del riñon. C, Urografía intravenosa que muestra la dupicación del riñon y ureter derechos en un varon de 10 años de edad. Los extremos distales de lureter derecho están fusionados a nive de la primera vertebra sacra. El riñón izquierdo es norma. (Cortes a del Dr. Prem S. Sahni, Department of Radiology, Children's Hospita. Winnipeg, Manitoba, Canada.)

Extrofia de vejigabali

Esta anomalía grave se produce aproximadamente en uno de cada 10.000 a 40.000 nacimientos. La extrofia de la vejiga (Figura 13-23) aparece principalmente en varones. Esta anomalía congénita se caracteriza por la exposición y protrusión de la pared posterior de la vejiga El trígono de la vejiga y los orificios ureterales se encuentran expuestos y la orina gotea intermitentemente de la vejiga evertida. La extrofia completa de la vejiga se asocia a **epispadías** y separación amplia de los huesos púbicos. En algunos casos, el pene se divide en dos partes y las mitades del escroto se hallan muy separadas (véanse Figuras 13-23 y 13-24).



Figura 13 – 17. Uréter ectópico. Esta niña tenía un uréter ectópico que penetraba en el vestíbulo de la vagina cerca del orificio uretral externo Se introdujo el catéter ureteral delgado con marcas transversales a través del orificio ureteral hacia el uréter ectópico. El patrón de micción de esta niña era normal y tenía goteo urinario constante. (Tomado de Behrman RE, Kliegman RM, Arvin AM [eds.]: Nelson Textbook of Pediatrics, 15.ª ed Filadelfia, WB Saunders, 1996.)

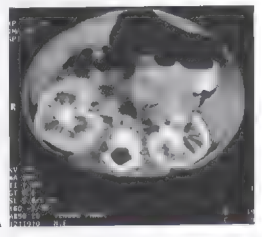
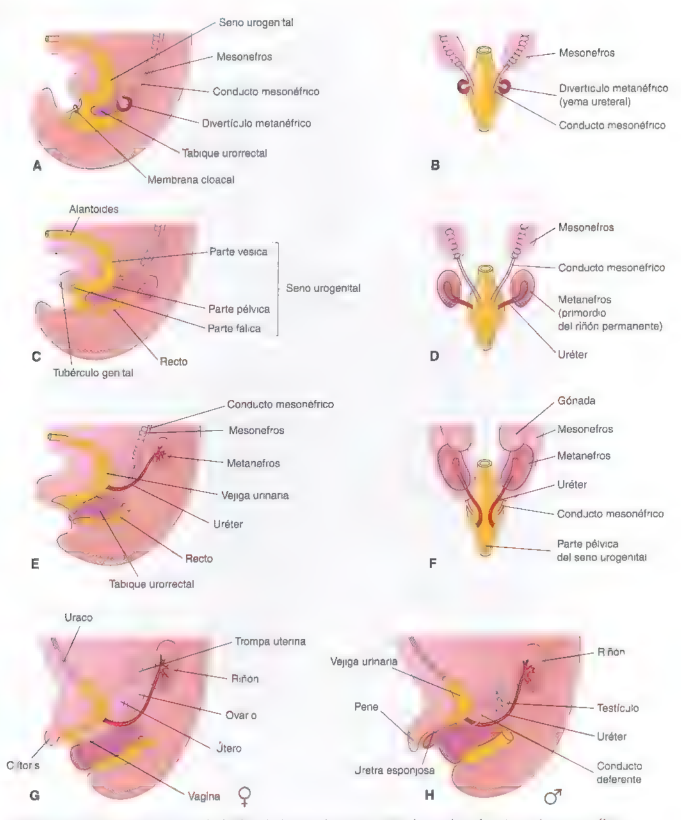




Figura 13 – 18. Poliquistosis renal A, TC con contraste del abdomen de un varón de 5 meses con poliquistosis renal infantil (PaRAD). Obsérvese la atresia lineai (quistes) de los túbulos colectores B, Ecografía del riñón izquierdo de un niño de 15 días que indica quistes múltiples no comunicados sin tejido renal (displasia renal multiquística unilateral) (Cortesía del Dr. Prem S. Sahni, Department of Radiology, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá)



Ligirm 13 - 19. Diagramas que representan la división de la cloaca en el seno urogenitar y el recto, absorción de los conductos mesonéfricos, desarrollo de la vejiga urinaria, la uretra y el uraco, y cambios en localización de los uréteres. A, Vista lateral de la mitad caudal de un embrión de cinco semanas. B, D y F, Vistas dorsales. C, E, C y H. Vistas, atera es. Las etapas que se muestran en G y H se a canzan hacia, a duodecima semana.



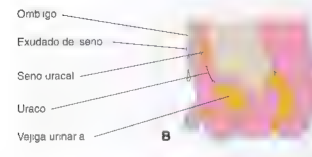
intestino delgado

Arteria umbil cal izquierda

Labio mayor

Figura 13 - 20. Fotografía de disección de abdomen y pelvis de un feto femenino de 18 semanas que señala la relación del uraco con a veliga urinaria y las arterias umbilicales. Obsérvese que el citoris es relativamente grande







Flgura 13 - 21. Diagramas que muestran anomalías del uraco. A, Quistes del uraco. El lugar más común se sitúa en el extremo superior del uraco, inmediatamente por debajo del ombligo. B, Se ilustran dos t pos de senos del uraco: uno desemboca en la vejiga, el otro se abre en el ombligo. C, Uraco pemeable o fístula uracal que conecta la vejiga y el ombligo

La extrofia de la vejiga se debe al cierre medial incompleto de la parte inferior de la pared abdominal anterior (véase Figura 13-24). Este defecto afecta a la pared anterior de la vejiga urinaria. La anomalía es consecuencia de la ausencia de migración de las células mesenquimatosas entre el ectodermo abdominal y la cloaca a lo largo de la cuarta semana (véase Figura 13-248 y C). De este modo, faltan las partes inferiores de los músculos rectos y los músculos oblicuos externos e internos y los transversales abdominales son defectuosos. No se forma ningún músculo ni tejido conjuntivo en la pared abdominal anterior por encima de la vejiga urinaria Posteriormente, la fina epidermis y la pared anterior de la vejiga se rompen, originando una amplia comunicación entre el exterior y la mucosa de la vejiga. Existen numerosas variantes de extrofia de vejiga, desde la presencia de un tabique intravesical hasta la duplicación completa de la vejiga, con extrofa de una o ambas vejigas.

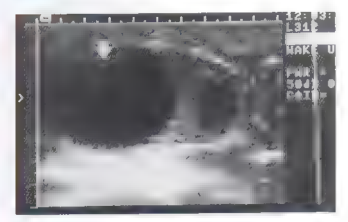


Figura 13 - 22. Ecografía de un feto masculino de 18 semanas de edad con megavejiga (vejiga aumentada) por válvulas uretrales posteriores. La cruz está situada en el cuarto espacio intercostal, a cuyo nivel el diafragma se ha elevado debido a esta vejiga fetal (flecna) muy grande (negro = orina). Las consecuencias de esta presentación son insuficiencia renal absoluta e hipoplasia pulmonar mortal, a menos que se lleve a cabo el tratamiento intrauterino. En este caso, el feto sobrevivió gracias a la introducción en su verga de un catéter en cola de cerdo, que permitió drenar la orina hacia la cavidad amniótica. (Cortesía del Dr. C. R. Harman, Department of Obstetrics, Gynecology and Reproductive Sciences, Women's Hospital and University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá)

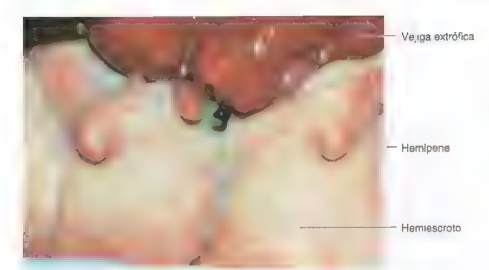


Figura 13 – 23. Extrofia de la vejiga en un iactante varón. Se observa la mucosa vesical y las mitades del pene y el escroto están muy separadas. (Cortesía del Dr A. E. Chudley, Section of Genetics and Metabolism, Department of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital and University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

Desarrollo de la uretra

El epitelio de casi toda la uretra masculina y de toda la uretra femenina deriva del endodermo del seno urogenital (véanse Figuras 13-19E y H y 13-25). La porción distal de la uretra en el glande del pene se origina en un cordón sólido de células ectodérmicas que crece desde el vértice del glande y se une al resto de la uretra esponjosa (Figura 13-25A a C); por consiguiente el epitelio de la parte terminal de la uretra proviene del ectodermo de superficie. El tejido conjuntivo y el músculo liso de la uretra de ambos sexos deriva del mesénquima esplácnico.

Desarrollo de las glándulas suprarrenales

Los origenes de la corteza y la médula de las glándulas suprarrenales (adrenales) son distintos (Figura 13-26) La corteza se desarrolla a partir del mesodermo, mientras que la médula se diferencia a partir de células de la cresta neural. La corteza se esboza por primera vez a lo largo de la sexta semana por una agregación de células mesenquimatosas en cada lado entre la raíz del mesenterio dorsal v las gónadas en desarrollo (véase Figura 13-28C). Las células que constituyen la corteza fetal derivan del mesotelio que recubre la pared abdominal posterior. Las células que forman la médula provienen de un gangho simpático adyacente, que proviene de células de la cresta neural. Inicialmente estas células forman una masa medial a la corteza fetal (véase Figura 13-26B). A medida que son rodeadas por dicha corteza, estas células se diferencian en las células secretoras de la medula suprarrenal. Posteriormente surgen más células mesenquimatosas a partir del mesotelio que engloban a la corteza fetal. Estas células dan lugar a la corteza permanente (Figura 13-26C). La diferenciación de las zonas corticales suprarrenales características comienza a finales del período fetal. La zona glomerulosa y la zona fascicular están presentes en el nacimiento, pero la zona rencular no se puede reconocer hasta finales del tercer año de vida (véase Figura 13-26H). Las glándulas suprarrenales del feto humano son entre 10 y 20 veces mayores que las glándulas adultas con relación al peso corporal y su tamaño es grande en comparación con los riñones (véanse Figuras 13-3 y 13-8). El gran tamaño de las glándulas se debe al gran

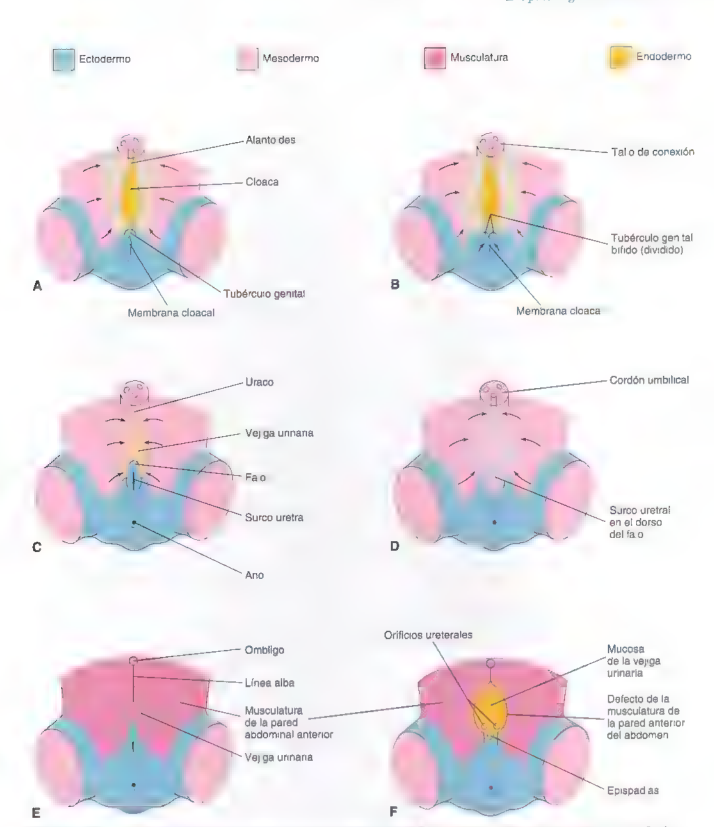
tamaño de la corteza fetal El tamaño de la médula suprarrenal continúa siendo relativamente pequeño hasta después del nacimiento. Las glándulas suprarrenales disminuyen rápidamente de tamaño a medida que la corteza fetal involuciona durante el primer año. Las glándulas pierden alrededor de una tercera parte de su peso a lo largo de las primeras dos a tres semanas posteriores al nacimiento y no recuperan su peso original hasta finales del segundo año

iniperplacio suprassenal congénitas

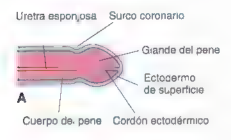
Un aumento anómalo del número de células de la corteza suprarrenal comporta una producción excesiva de andrógenos durante el período fetal. En mujeres, esta anomalía causa habitualmente masculinización de los genitales externos y aumento de tamaño del clítoris (véase Figura 13-27). Los lactantes varones afectados tienen unos genitales externos normales y pueden no ser detectados durante la etapa inicial de la lactancia. Al final de la infancia de ambos sexos, el exceso de andrógenos origina un crecimiento rápido y la aceleración de la maduración esquelética. El síndrome adrenogenital asociado a la hiperplasia suprarrenal congénita (HSC) tiene diversas manifestaciones clínicas que se pueden relaciopar con deficiencias enzimáticas de la biosíntesis de cortisol. La HSC comprende un conjunto de trastornos autosómicos recesivos que causan virilización de los fetos femeninos. Esta anomalía se debe a una mutación determinada genéticamente en el gen de 21-hidroxilasa de los esteroides citocromo P450 que origina una deficiencia de enzimas corticales suprarrenales necesarias para la biosíntesis de diversas hormonas esteroideas. La reducida producción hormonal produce un aumento de la liberación de hormona adrenocorticotropa (ACTH), que origina hiperplasia suprarrenal e hiperproducción de andrógenos por las glándulas suprarrenales hiperplásicas.

Desarrollo del aparato genital

Aunque el sexo cromosómico y genético de un embrión se determina en el momento de la fecundación según el tipo de espermatozoide que fecunde el óvulo (véase Capítulo 2), el desarrollo de las características morfológicas masculinas y femeninas no comienza hasta la séptima semana. Los aparatos genitales iniciales de ambos sexos son similares;



I rgrim 11 – 24 A, C. y E, Etapas normales del desarro lo de la pared abdominal infraumbilical y el pene durante las semanas cuarta a octava. Obsérvese que el mesodermo y posteriormente el musculo refuerzan el ectodermo de la pared abdominal anterior en desarro lo B, D y E, Probables etapas de la formación de la extrofia de vejiga y el epispadias. En B y D observese que el mesenquima (telido conjuntivo embrionario), que procede del mesodermo, no se extiende hacia la pared anterior de labdomen hasta la vejiga urinaria. Observese, as mismo, que el tuberculo genital se localiza en sentido más caudal de lo habitua y que se ha formado el surco uretral en la superficie dorsar del pene. En E, se han roto el ectodermo superficia y la pared anterior de endodermo vesical, lo que comportó la exposición de la pared posterior de la vejiga. Observese que la musculatura de la pared abdominal anterior se encuentra alambos ados de defecto. (Basado en Patten BM. Barry A. The genesis of exstrophy of the biadder and epispad as Am J Anat 90:35, 1952.)





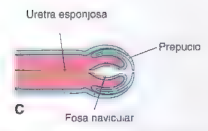


Figura 13 – 25. Esquema de cortes longitudinales del pene en desarrollo que ilustran la formación del prepucio y parte distal de la uretra esponjosa A, 11 semanas. B, 12 semanas C, 14 semanas. El epitelio de la uretra esponjosa tiene un origen doble; la mayor parte deriva del endodermo de la porción fálica del seno urogenital. La parte distal de la uretra, que reviste la fosa navicular, proviene des ectodermo superficial.

por tanto, el período inicial de desarrollo genital se denomina estadio indiferente del desarrollo sexual

Desarrollo de las gónadas

Las gónadas (testículos y ovarios) proceden de tres orígenes (Figura 13-28)

- el mesotelio (epitelio mesodérmico) que reviste la pared abdominal posterior
- el mesénquima subyacente (tejido conjuntivo embrionario)
- las células germinales primitivas

Gónadas indiferenciadas

Las etapas iniciales de desarrollo gonadal tienen lugar durante la quinta semana, momento en el que se forma un área engrosada de mesotelio en el lado medial del mesonefros (véase Figura 13-28). La proliferación de este epitelio y mesénquima subyacente produce un abultamiento en el lado medial del mesonefros, la cresta gonadal (Figura 13-29). Enseguida crecen unos cordones epiteliales digitiformes, los cordones gonadales, hacia el mesénquima subyacente (véase Figura 13-28D). La gónada indiferenciada consta ahora de una corteza externa y una médula interna. En los embriones con una dotación cromosómica sexual XX la corteza de la gónada indiferenciada se diferencia en un ovario y la médula sufre una regresión. En aquellos con una dotación XY, la médula da lugar a un testículo y la corteza involuciona, con excepción de los remanentes vestigiales (véase Tabla 13-1).

Células germinales primitivas

Estas células sexuales esféricas de gran tamaño son visibles a comienzos de la cuarta semana entre las células endodérmicas del saco vitelino cerca del origen de la alantoides (véase Figura 13-28A). Durante el plegamiento del embrión (véase Capítulo 5), la parte dorsal del saco vitelino se incorpora al embrión Conforme esto ocurre, las células germinales primitivas migran a lo largo del mesenterio dorsal del



Ligiro 13 - 26. Representación esquemática del desarrol o de las glándu as suprarrenales. A, Seis semanas, muestra el primordio mesodérmico de la corteza fetal. B, Siete semanas, se observa la adición de células de la cresta neural. C, Ocho semanas, se indica la corteza fetal y la corteza permanente temprana que comienzan a encapsular la médula. D y E, Etapas avanzadas de encapsulación de la médula por la corteza. E Recién nacido que muestra una corteza fetal y dos zonas de la corteza permanente. C, Un año, la corteza fetal casi ha desaparecido. H, Cuatro años, se muestra el patrón del aduito de las zonas corticares. Obsérvese que ha desaparecido la corteza fetal y que la glándu a es más pequeña de lo que era al nacer. (F,



Figura 13 – 27. Genitales externos de una niña de seis años de edad que muestra un clítoris hipertrófico y labios mayores fusionados que han formado una estructura de tipo escroto. La flecha indica la abertura del seno urogenital Esta masculinización extrema es consecuencia de una hiperplasia suprarrenal congénita (HSC). (Cortesía del Dr. Heather Dean, Department of Pediatric and Child Health, University of Manitoba, Winniped, Canadá.)

intestino posterior hacia las crestas gonadales (véase Figura 13-28C). A lo largo de la sexta semana, las células germinales primitivas penetran en el mesénquima subyacente y se incorporan a los cordones gonadales (véase Figura 13-28D).

Determinación sexual

El sexo cromosómico y sexual se establece en la fecundación y depende de si un espermatozoide X o Y fecunda al óvulo con un cromosoma X. El tipo de gónadas que se desarrollan se determina por el complejo cromosómico sexual del embrión (XX o XY). Antes de la séptima semana, las gónadas de ambos sexos poseen un aspecto idéntico y se denominan gónadas indiferenciadas (véanse Figuras 13-28E y 13-29). El desarrollo del fenotipo masculino requiere un cromosoma Y. En la región determinante del sexo del cromosoma Y se ha localizado el gen SRY que codifica un factor determinante del testículo (TDF) Son necesarios dos cromosomas X para el desarrollo del fenotipo femenino. Diversos genes y regiones del cromosoma X desempeñan funciones especiales en la determinación del sexo.

El cromosoma Y tiene un efecto determinante de testículos sobre la médula de la gónada indiferenciada. El TDF regulado por el cromosoma Y determina la diferenciación testicular (Figura 13-30). Bajo la influencia de este factor organizador, los cordones gonadales se diferencian en cordones seminiferos (primordios de los túbulos seminiferos). La ausencia de un cromosoma Y (es decir, un complemento cromosómico sexual XX) determina la formación de un ova-

rio. Por consiguiente, el tipo de dotación cromosómica sexual establecida en la fecundación determina el tipo de gónada que surge a partir de la gónada indiferenciada. A continuación, el tipo de gónada presente determina el tipo de diferenciación sexual que ocurre en los conductos genitales y en los genitales externos. La testosterona, producida por los testículos fetales, determina el sexo masculino. La diferenciación sexual femenina primaria en el feto no depende de la producción hormonal; se produce incluso cuando no hay ovarios y aparentemente no se encuentra bajo control hormonal.

Totaciones eromosémicas sexuales anómalas:

En embriones con dotaciones cromosómicas sexuales anómalas, como XXX o XXY, el número de cromosomas X parece carecer de importancia en la determinación sexual. Cuando está presente un cromosoma Y normal, el embrión se desarrolla como varón. Si no existe ningún cromosoma Y, o está ausente la región determinante del testículo de dicho cromosoma, se produce el desarrollo femenino. La pérdida de un cromosoma X no parece interferir en la migración de las células germinales primitivas hacia las crestas gonadales, ya que se ha observado su presencia en las gónadas fetales de mujeres 45,X con síndrome de Turner. Sin embargo, son necesarios dos cromosomas X para dar lugar a un desarrollo ovárico completo.

Desarrollo de los testículos

Los embriones con un cromosoma Y suelen desarrollar testículos, un proceso inducido por una secuencia coordinada de genes. El gen SRY del TDF del brazo corto del cromosoma Y actúa como el interruptor que dirige la transformación de la gónada indiferenciada en un testículo. El TDF induce la condensación de los cordones gonadales, así como su expansión hacia la médula de la gónada indiferenciada, donde se ramifican y anastomosan para formar la rete testis (véase Figura 13-30). La conexión de los cordones gonadales o cordones seminiferos con el epitelio de superficie se pierde al formarse una cápsula fibrosa, la túnica albuginea. La formación de esta gruesa túnica es una característica típica del desarrollo testicular en el feto. De forma gradual, el testiculo en desarrollo se separa del mesonefros en degeneración y se suspende de su propio mesenterio, el mesorquio. Los cordones seminíferos dan lugar a los túbulos seminíferos, túbulos rectos y rete testis.

Los túbulos seminíferos están separados por mesénquima que da lugar a las células intersticiales (de Leydig). Hacia la octava semana, estas células comienzan a secretar hormonas androgénicas, testosterona y androstenodiona, que inducen la diferenciación masculina de los conductos mesonéfricos y genitales externos. La producción de testosterona es estimulada por la gonadotropina coriónica humana (hCG), cuyas concentraciones alcanzan un máximo durante el período comprendido entre la semana octava y la duodécima. Además de testosterona los testículos fetales fabrican una glicoproteina conocida como hormona antimülleriana (HAM) o sustancia inhibidora milleriana (SIM). La HAM es producida por las células sustentaculares (de Sertoli) hasta la pubertad y a partir de entonces sus concentraciones se reducen. La HAM suprime el desarrollo de los conductos paramesonéfricos (mullerianos) que forman el utero y las trompas utermas.

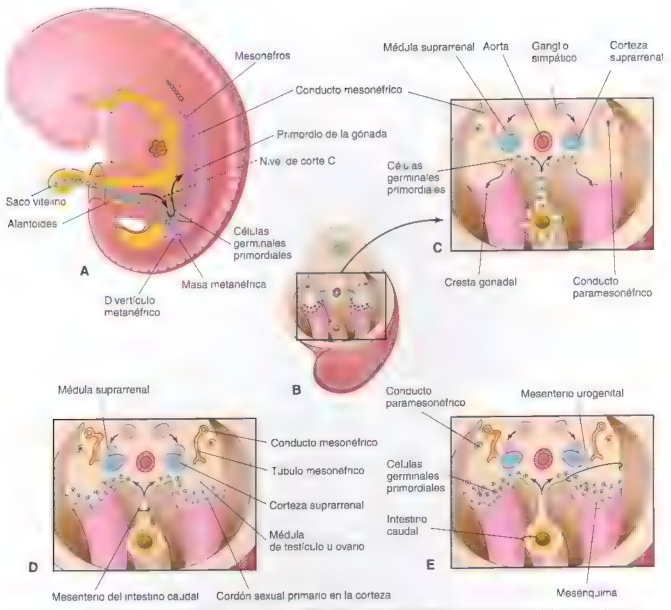


Figure 13 28 A. Diagrama de un embrión de cinco semanas que justra a migración de las células germinales primordiales a partir de saco viterino hacia e lembrión. B, Esquema tridimensional de la región caudal de un embrión de cinco semanas que indica la localización y extensión de las crestas gonada es. C, Corte transversa que muestra e primordio de las giándulas suprarrenales, las crestas gonadales y a migración de celulas germina es primitivas hacia las gonadas en desarrollo. D, Corte transversal de un embrion de seis semanas que muestra los cordones gonadales. E. Corte similar en una etapa posterior que i ustra las gónadas indiferentes y los conductos paramesonefricos.

Los túbulos seminíferos se mantienen sólidos (es decir, sin luz) hasta la pubertad, momento en el cual comienza la formación de las luces. Las paredes de estos túbulos se componen de dos tipos de células (véase Figura 13-30)

- células de Serrolt células de sostén derivadas del epitelio de superficie del testículo
- espermatogonias, células espermáticas primitivas derivadas de las células germinales primitivas

Las células de Sertoli constituyen casi todo el epitelio seminífero del testículo fetal (véanse Figuras 13-30 y 13-31C). Durante el desarrollo posterior, el epitelio de superficie de los testículos se aplana y forma el mesotelio en la superficie externa del testículo adulto. La **rete testis** se hace continua con 15 a 20 túbulos mesonéfricos que se transforman en los **conductillos eferentes** (ductuli efferentes). Estos conductillos se conectan al conducto mesonéfrico, que da lugar al **conducto del epidídimo** (véanse Figuras 13-30 y 13-32A).

Desarrollo de los ovarios

El desarrollo gonadal se produce con lentitud en los embriones femeninos. Los cromosomas X portan genes para el desarrollo ovárico y un gen autosómico parece estar también implicado en la organogenia ovárica. Desde el punto de vista histológico, no es posible identificar al ovario hasta

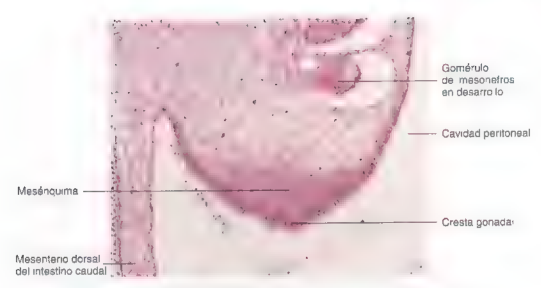


Figure 13 - 29. Microfotografía de un corte transversal del abdomen de un embrión en el estadio 16 de Carnegie, alrededor de 40 días, que muestra la cresta gonadal (genital) que dará lugar a un testículo o un ovario según el sexo genético del embrión. La mayor parte de la gónada en desarrollo está formada por mesénquima derivado del epitelio celómico del reborde gonadal. Las células redondas grandes de la gónada son células germinales primitivas. (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K; Color Atlas of Chrical Embryology. 2.º ed. Filadelfia, W8 Saunders, 2000.)

alrededor de la décima semana. Los cordones gonadales no se hacen prominentes, pero se extienden hacia la médula y forman una red ovárica rudimentaria. Normalmente, esta estructura y los cordones gonadales degeneran y desaparecen (véase Figura 13-30). Los cordones corticales se extienden desde el epitelio de superficie del ovario en desarrollo hacia el mesénquima subyacente durante el período fetal micial. Este epitelio proviene del mesotelio. A medida que aumenta el tamaño de los cordones corticales, se incorporan a ellos las células germinales primitivas. Alrededor de las 16 semanas, dichos cordones comienzan a romperse en grupos celulares aislados, los folículos primitivos, cada uno de los cuales consta de una ovogonia, derivada de una célula germinal primitiva, rodeada de una monocapa de células foliculares aplanadas procedentes del epitelio de superficie (véase Figura 13-30). A lo largo de la vida fetal se producen mitosis activas en las ovogomas, lo que origina miles de folículos primitivos (véase Figura 13-31*D*).

Después del nacimiento no se forma ninguna ovogonia. Aunque muchas de ellas degeneran antes de nacer, los dos millones que permanecen aumentan de tamaño y se convierten en ovocitos primarios antes del nacimiento. A partir de entonces, el epitelio de superficie del ovario se aplana hasta dar lugar a una monocapa de células continuas con el mesotelio del peritoneo en el hilio ovárico. Este epitelio ovárico se denominaba previamente «epitelio germinal», un término poco adecuado ya que se sabe que las células germinales se diferencian a partir de las células germinales primitivas (véase Figura 13-30). El epitelio de superficie se separa de los folículos de la corteza por medio de una delgada cápsula fibrosa, la túnica albugínea Conforme se separa del mesonefros en regresion, el ovario queda suspendido por su mesenterio: el mesovario (véase Figura 13-30).

Desarrollo de los conductos genitales

Tanto los embriones masculinos como los femeninos poseen dos pares de conductos genitales. Los conductos mesonéfricos (o wolffianos) desempeñan una función importante en el desarrollo del aparato reproductor masculino mientras que los conductos paramesonéfricos (o mullerianos) lo hacen en el femenino. A lo largo de las semanas quinta y sexta, el aparato genital se halla en un estado de indiferenciación y están presentes ambos pares de conductos genitales.

Los conductos mesonéfricos, que drenan la onna de los mñones mesonéfricos, juegan un papel vital en el desarrollo del aparato reproductor masculino (véase Figura 13-32A). Bajo la influencia de la testosterona producida por los testículos fetales durante la octava semana, la porción proximal de cada conducto mesonéfrico se vuelve muy convoluta y forma el epididimo. El resto de este conducto da lugar al conducto deferente y el conducto eyaculador. En los fetos femeninos, los conductos mesonéfricos desaparecen casi por completo y tan sólo se mantienen algunos remanentes no funcionales (véase Figura 13-32B y C, véase Tabla 13-1)

Los conductos paramesonéfricos se desarrollan lateralmente a las gónadas y conductos mesonéfricos (véase Figura 13-30) y poseen una función esencial en el desarrollo del aparato reproductor femenino. Estos conductos se forman a cada lado a partir de invaginaciones longitudinales del mesotelio en las caras laterales de los mesonefros. Los bordes de estos surcos paramesonéfricos se aproximan entre sí y fusionan para formar los conductos paramesonéfricos (véase Figura 13-28C y E). Los extremos craneales en forma de embudo de estos conductos se abren a la cavidad peritoneal (Figura 13-32B y C). Los conductos paramesonêfricos pasan caudalmente en paralelo a los conductos mesonéfricos, hasta que alcanzan la futura región pélvica del embrión, donde cruzan ventralmente a los conductos mesonéfricos, se acercan entre sí en el plano medio y se fusionan para dar lugar al primordio uterovaginal en forma de Y (Figura 13-33A). Esta estructura tubular se proyecta hacia la pared dorsal del seno urogenital y produce una elevación: el tubérculo sinusal (mulleriano) (véase Figura 13-33B)

310

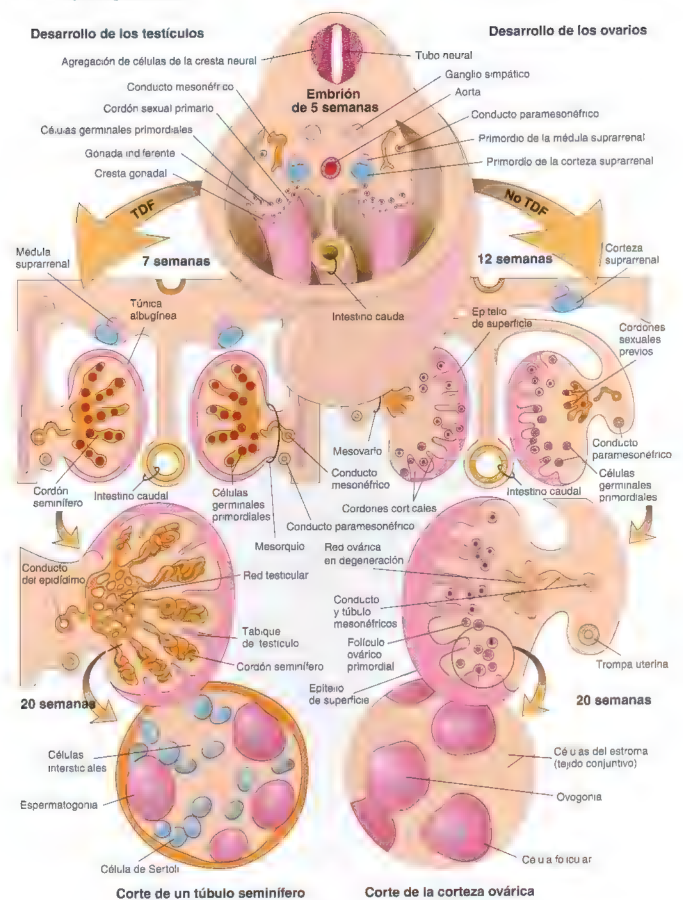


Figura 13 - 30. Véase la leyenda en la página siguiente.

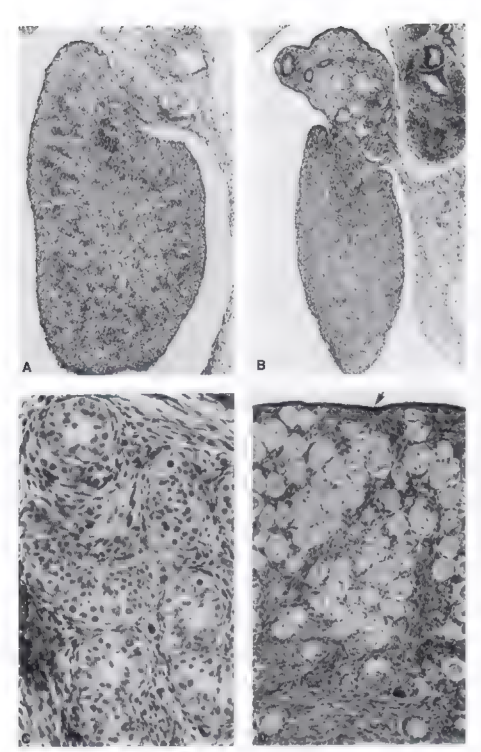
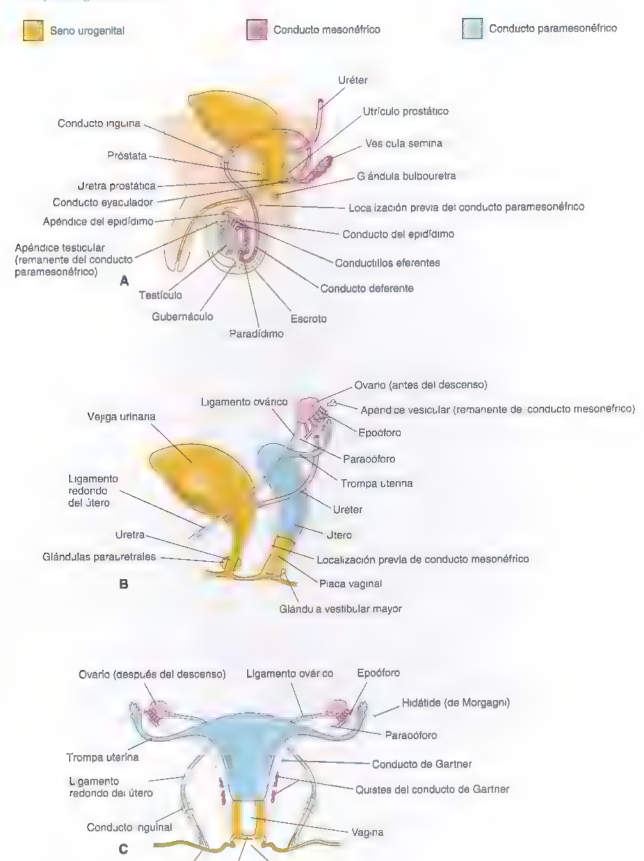


Figura 13 - 31. Cortes transversales de gónadas de embriones y fetos humanos. A, Testículo de un embrión de unos 43 días que muestra cordones seminíferos prominentes (x175). B, En un embrión de aproximadamente la misma edad se observa una gónada que cabe suponer es un ovario debido a la ausencia de cordones gonadales prominentes (x125). C, Corte de testículo de un feto prematuro de alrededor de 21 semanas que muestra túbulos seminíferos compuestos mayoritariamente por cérulas de Sertoli. Son visibles algunas espermatogonias grandes (x475) D, Corte de un ovario de una niña de 14 días de edad que muestra numerosos folículos primordiales en la corteza, cada uno de los cuales contiene un ovocito primano. La flecha indica el ep tello superficial relativamente delgado del ovario (x275). (Tomado de van Wagenen G, Simpson ME: Embnology of the Ovary and Testis. Homo sapiens and Macaca mulatta, 1965 Cortesía de Yale University Press)

Inguiro 13 Hit. Lustraciones esquemáticas que muestran la diferenciación de las gónadas indiferentes de un embrión de cinco semanas (arriba) en ovarios o testiculos. En el lado la zquierdo se indica el desarrol o de los testículos que es consecuencia de los efectos de factor determinante de testiculo (TDF) localizado en el cromosoma y Obsérvese que los cordones sexuales primarios se transforman en los cordones seminiferos, primordios de los túbulos seminiferos. Las porciones de los cordones sexuales que entran en la medula del testiculo formanilia red testicular En el corte del testículo, abalio a la lazquierda, obsérvense dos tipos de células espermatogonias, derivadas de las celulas germinales primordia es, y celulas sustentaculares o de Serto i procedentes del mesenquima. El ado derecho muestra el desarro lo de los ovarios en ausencia de TDF. Se han extendido los cordones conticales desde el epitelio de superficie de la gónada y las células germina es primordia les han penetrado en el os. Se trata de los primordios de las ovogonías. Las células foliculares derivan del epítelio de superficie del ovario.



Vestíbulo vaginal

Labio mayor

Himen

Figura 13 - 32. Véase la leyenda en la página siguiente.



Figura 13 - 43 A, Esquema de una vista ventral de la pared abdominal posterior de un embrión de siete semanas que muestra los dos pares de conductos genitales presentes durante la etapa indiferente dei desarro lo sexua. B, Vista lateral de un feto de nueve semanas que representa el tuberculo sinusa. (tuberculo mulleriano) en la pared poster or del seno urogen tai. En muleres se convierte en el himen y en varones en el coliculo semina. El coliculo es una parte elevada de la cresta uretra, en la pared posterior de la uretra prostàtica.

Desarrollo de los conductos genitales y las glándulas masculinas

Los testículos fetales producen hormonas masculinizantes (como la testosterona) y una sustancia inhibidora mullenana (SIM). Las células de Sertoli comienzan a producir SIM entre las semanas sexta y séptima. Las células intersticiales empiezan a producir testosterona a lo largo de la octava semana. La testosterona, cuya producción es estimulada por la hCG, estimula a los conductos mesonéfricos para formar los conductos genitales masculinos, mientras que el SíM origina la desaparición de los conductos paramesonéfricos por transformación epitelialmesenquimatosa. A medida que degenera el mesonefros, se mantienen algunos túbulos mesonéfricos, que se transforman en conductillos eferentes (Figura 13-32A) Estos conductillos se abren hacia el conducto mesonéfrico, que se ha transformado en el conducto del epididimo (L ductus epididymis) en esta región. La parte distal al epididimo del conducto mesonéfrico adquiere un recubrimiento grueso de músculo liso y se convierte en el conducto deferente. Una evaginación lateral del extremo caudal de cada conducto mesonéfrico da lugar a la vesicula seminal. Este par de glándulas produce una secreción que nutre a los espermatozoides. La parte del conducto mesonéfrico situada entre el conducto de esta glándula y la uretra se convierte en el conducto eyaculador.

Próstata. A partir de la parte prostática de la uretra crecen numerosas evaginaciones endodérmicas hacia el mesénquima circundante (Figura 13-34A a C). El epitelio glandular de la próstata se diferencia a partir de estas células endodérmicas y el mesénquima asociado da lugar al estroma denso y el músculo liso de la próstata.

Glándulas bulbouretrales. Estas estructuras en forma de guisante se desarrollan a partir de pares de evaginaciones procedentes de la parte esponjosa de la uretra (véase Figura 13-32A). Las fibras de músculo liso y el estroma se diferencian a partir del mesénquima adyacente. Las secreciones de estas glándulas participan en la formación del semen.

Desarrollo de los conductos genitales y las glándulas femeninas

En los embriones femeninos, los conductos mesonéfricos involucionan por ausencia de testosterona y los paramesonéfricos se desarrollan como consecuencia de la ausencia de SIM. El desarrollo sexual femenino no depende de la presencia de ovarios ni de hormonas. Los conductos paramesonéfricos constituyen casi todo el aparato genital femenino. Las **trompas uterinas** se desarrollan a partir de las porciones craneales no fusionadas de los conductos paramesonéfricos (véanse Figuras 13-32B y C y 13-33). Las porciones caudales fusionadas de dichos conductos forman el **primordio uterovaginal.** Como indica su propio nombre, esta estructura da lugar al útero y a la vagina (parte superior). El estroma endometrial y el miometrio derivan del mesénquima esplácnico.

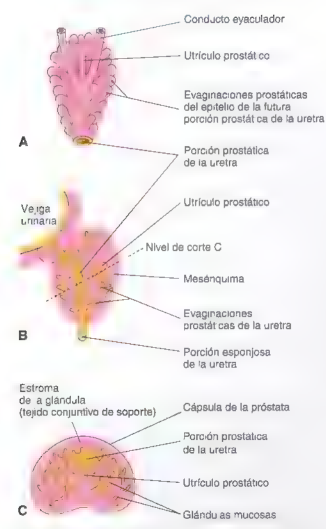


Figure 13 – 34. A, Vista dorsal de la próstata en desarrollo en un feto de 11 semanas B, Esquema de un corte medio de la uretra y la próstata en desarrollo que muestra las múltiples evag naciones endodérmicas provenientes de la uretra prostática. También se observa el vestigio del utrículo prostático. C, Corte de la próstata en el nivel que se indica en B (16 semanas).

Los conductos femeninos em las varones

En varones se produce un desarrollo similar de los conductos paramesonéfricos si no se desarrollan los testículos (varones agonadales) por ausencia de SIM. Cuando se extirpan los testículos en animales antes del comienzo de la diferenciación de los conductos genitales también se forma el sistema de conductos femeninos. No obstante, la extirpación de los ovarios en embriones femeninos no tiene ningún efecto en el desarrollo sexual fetal, lo que indica que los testículos inducen la masculinidad y suprimen la femineidad, mientras que los ovarios no son necesarios en el desarrollo sexual primario.

Asimismo, la fusión de los conductos paramesonéfricos une entre sí un pliegue peritoneal que forma el **ligamento ancho** y dos compartimientos peritoneales, el fondo de saco **rectouterino** y el **vesicouterino** (Figura 13-35A a D) El mesénquima prolifera a lo largo de los lados del útero, entre las capas del ligamento ancho y se diferencia en tejido celular el *parametrio*, compuesto por tejido conjuntivo laxo y músculo liso

Desarrollo de la vagina

El epitelio vaginal procede del endodermo del seno urogenital y la pared fibromuscular de la vagina se forma a partir del mesénguima circundante. El contacto del primordio uterovaginal y el seno urogenital, que origina el tubérculo sinusal (véase Figura 13-33B), induce la formación de evaginaciones endodérmicas en pares, los bulbos sinovaginales (véase Figura 13-35A). Se extienden desde el seno urogenital hasta el extremo caudal del primordio uterovaginal Los bulbos sinovaginales se fusionan y forman la placa vaginal (Figura 13-32B). Posteriormente, las células centrales de esta placa degeneran, formando la luz de la vagina. Las células periféricas de la placa dan lugar al epitelio vaginal (véase Figura 13-32C). Existen distintas opiniones acerca del origen del revestimiento de la vagina. Algunos autores consideran que el tercio superior del epitelio vaginal proviene del primordio uterovaginal, mientras que los dos tercios inferiores lo hacen del seno urogenital. La mayoría de los investigadores cree que el revestimiento de toda la vagina deriva de la placa vaginal.

Hasta finales de la vida fetal, la luz de la vagina se encuentra separada de la cavidad del seno urogenital por una membrana, el **himen** (véanse Figuras 13-32C y 13-36H). El himen se forma por la invaginación de la pared posterior del seno urogenital, lo que comporta la expansión del extremo caudal de la vagina. Esta membrana se suele romper durante el período perínatal y se mantiene como un pliegue delgado de mucosa dentro del orificio vaginal

Glandulas genitales auxiliares en mujeres

A partir de la uretra crecen yemas hacia el mesénquima circundante y forman las glándulas uretrales y glándulas parauretrales (de Skene) Estas glándulas son equivalentes a la próstata en el varón. Las evaginaciones del seno urogenital forman las glándulas vestibulares mayores (de Bartholin), que son las homólogas de las glándulas bulbouretrales del varón (véase Tabla 13-1)

Estructuras vestigiales derivadas de los conductos genitales embrionarios

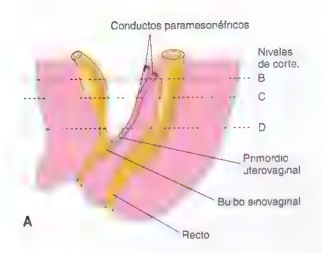
Durante la conversión de los conductos mesonéfricos y paramesonéfricos en estructuras adultas, algunas partes se mantienen como estructuras vestigiales. Dichas estructuras no se suelen observar, a menos que se produzcan alteraciones patológicas en ellas.

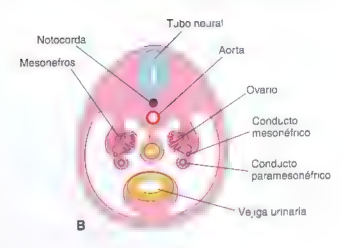
Remanentes de los conductos mesentíricos. En los varones

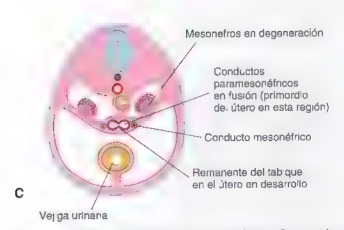
El extremo craneal del conducto mesonéfrico puede mantenerse como un *apéndice del epidídimo*, que se encuentra habitualmente unido a la cabeza del mismo (véase Figura 13-32A). Pueden persistir algunos túbulos mesonéfricos en posición caudal respecto a los conductillos eferentes en forma de cuerpo pequeño, el *paradidimo*.

Remanentes de los conductos mesonéfricos en las maje co-

El extremo craneal del conducto mesonéfrico puede persistir como un apéndice vesicular (véase Figura 13-328). Algunos túbulos ciegos y un conducto, el epoóforo, corresponden a los conductillos eferentes y el conducto del epidídimo pre-







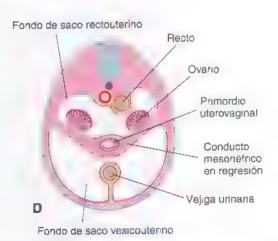


Figura 13 – 15. Desarro lo inicial de los ovarios y el útero. A, Esquema de un corte sagital de la región caudal de un embrión femenino de ocho semanas. B, Corte transversa que muestra los conductos paramesonéfricos aprox mándose entre sí. C, Corte similar en un nivel mas cauda que lustra la fusión de los conductos paramesonefricos. Se muestra un remanente del tabique que los separa inicialmente. D, Corte similar que seña a el primordio uterovaginal, ligamento ancho y fondos de saco en la cavidad pelvica. Obsérvese la regresión de los conductos mesonéfricos.

sentes en el varón. El epoóforo se puede mantener en el mesovario entre el ovario y la trompa uterina (véase Figura 13-328 y C). Cerca del útero es posible la persistencia de algunos túbulos rudimentarios, como el paraoóforo. Asimismo, ciertas porciones del conducto mesonéfrico, equivalentes a los conductos deferente y eyaculador, pueden aparecer como el conducto de Gartner entre las capas del ligamento ancho a lo largo de la pared latera del útero y la pared de la vagina. Estos remanentes de los conductos mesonéfricos pueden dar lugar a quistes del conducto de Cartner (véase Figura 13-32C).

Remanentes de los conductos na mesonéfricos en los varone

El extremo craneal del conducto paramesonéfrico puede subsistir en forma de un *apéndice vesicular de los testículos*, que se encuentra unido al polo superior del testículo (véase Figura 13-32A). El *utrículo prostático*, una pequeña estructura en forma de saco que se abre a la uretra prostática, es homólogo de la vagina. El revestimiento del utrículo prostático deriva del epítelio del seno urogenital. Dentro de su epítelio se han detectado células endocrinas con enolasa y serotonina neuronal específica. El colículo seminal, una pequeña elevación de la pared posterior de la uretra prostática, constituye el derivado adulto del tubérculo sinusal (véase Figura 13-33*B*) y es equivalente al himen en la mujer (véase Tabla 13-1).

Remanentes de les conductes paramesonérvices en las mujero

Una parte del extremo craneal del conducto paramesonéfr.co que no participa en la formación del infundíbulo de la trompa uterina puede perdurar en forma de apéndice vesicular (véase Figura 13-32C), la hidátide (de Morgagni).

Desarrollo de los genitales externos

Hasta la séptima semana del desarrollo, los genitales externos de ambos sexos son semejantes. Las características sexuales distintivas comienzan a aparecer a lo largo de la novena semana, pero los genitales externos no se encuentran totalmente diferenciados hasta la duodécima. De la cuarta al inicio de la séptima semana, los genitales externos no están diferenciados (véase Figura 13-36A y B). A principios de la cuarta semana, el mesénquima en proliferación

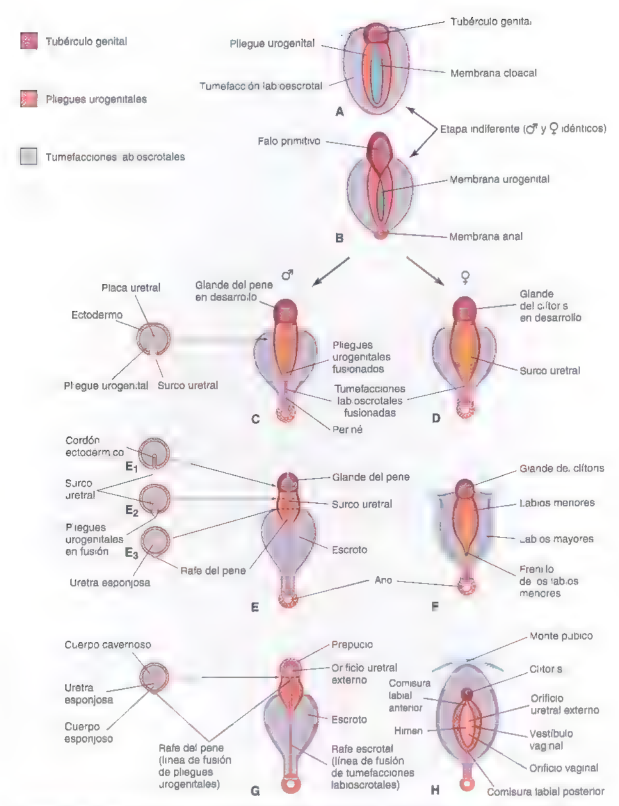


Figura 13 36 Desarrollo de los genitales externos. A y B, D agramas de desarro lo de los genitales externos durante la etapa indiferente (cuarta a séptima semanas). C. E y G. Etapas del desarro lo de los genitales externos masculinos a las 9-11 y 12 semanas, respectivamente. A la izquierda se ofrecen esquemas de cortes transversales del pene en desarrol o, que i ustran formación de la uretra esponjosa. D, F y H, Etapas del desarrollo de los genítales externos femeninos a las 9, 11 y 12 semanas, respectivamente.



Figure 1.3 – 37 M crofotografias e ectrônicas de barndo (MEE) de los genita es externos mascul nos en desarrol o A, Microfotografia electrónica de barr do de perine durante la etapa indiferente de un embrión de 17 mm, de siete semanas de edad (×100). 1, G ande del pene en desarrolio con el cordón ectodermico. 2, Succo uretral que se continua con el seno urogenital. 3, Piegues urogenital es. 4, Tumefacciones abioscrotales. 5, Ano. 8, Genitales externos de un feto femen no de 7,2 cm de 10 semanas de edad (×45). 1, Glande del clítoris. 2, Orificio uretral externo. 3, Desembocadura hacia el seno urogenital. 4, Pliegue urogenital (labio menor). 5, Tumefacción labioscrotal (labio mayor). 6, Ano. C, Microfotografía electrónica de barrido de los genitales externos de un feto mascul no de 5,5 cm de 10 semanas de edad (×40). 1, Clande del pene con el cordón ectodermico. 2, Remanentes del surcolumentes de surcolumentes de

produce un tubérculo genital en ambos sexos en el extre mo craneal de la membrana cloacal, a cada lado de la cual se desarrollan con rapidez tumefacciones labioscrotales y pliegues urogenitales. El tubérculo genital pronto se alarga y forma un falo primitivo. Cuando el tabique urorrectal se fusiona con la membrana cloacal a finales de la sexta

Irgura 13 - 38. Ecografía de un feto masculino de 22 semanas que muestra genitales externos normales. Obsérvense el pene y el escroto. Flecha curvada, testículos (Cortesía de Dr. C. R. Harman, Department of Obstetrics, Gynecology and Reproductive Sciences, Women's Hospita and University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

semana, la divide en una membrana anal dorsal y una membrana urogenital ventral (véase Figura 13-36B). La membrana urogenital se encuentra en el suelo de una hendidura media, el surco urogenital, limitada por las crestas urogenitales. Las membranas anal y urogenital se rasgan aproximadamente una semana después y forman el ano y el orificio urogenital, respectivamente. En el feto femenino, la uretra y la vagina se abren a una cavidad común, el vestíbulo.

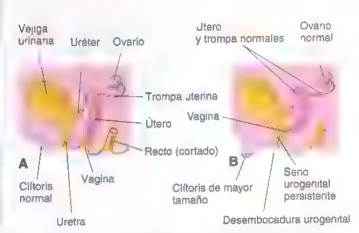


Figura 13 – 39. Vista lateral esquemát ca del aparato urogenita femenino. A, Normal B, Mujer seudohermafrodita causada por hiperplasia suprarrenal congénita (HSC). Obsérvese el aumento de tamaño del clítoris y el seno urogenital persistente inducidos por los andrógenos producidos por las glándulas suprarrenales hiperplásicas.

Desarrollo de los genitales externos masculinos

La testosterona induce la masculinización de los genitales externos indiferenciados; esta hormona es producida por las células intersticiales de los testiculos fetales (véase Figura 13-36C, E y G). A medida que el falo crece y se alarga para convertirse en el pene, las crestas urogenitales forman las paredes laterales del surco uretral en la superficie ventral del pene (Figura 13-37A y B). Este surco está recubierto por una proliferación de células endodérmicas, la placa uretral, que se extiende desde la porción fálica del seno urogenital. Las crestas urogenitales se fusionan entre sí a lo largo de la superficie ventral del pene y forman la uretra esponjosa (véase Figura 13-36 E_1 a E_3). El ectodermo de la superficie se fusiona en el plano medio del pene para dar lugar al rafe peneano y englobar a la uretra esponjosa dentro del pene. En la punta del glande del pene, una invaginación ectodérmica forma un cordón ectodérmico celular que crece hacia la raiz del pene hasta encontrar a la uretra esponjosa (véase Figura 13-25A). Este cordón se canaliza y se une a la uretra esponjosa formada previamente. Este paso completa la parte terminal de la uretra y desplaza al orificio uretral externo hasta la punta del glande del pene (véase Figura 13-25C).

A lo largo de la duodécima semana, se observa una invaginación ectodérmica circular en la periferia del glande del pene (véase Figura 13-25B) Cuando esta invaginación se rompe, forma el prepucio, un repliegue de piel de recubrimiento (véase Figura 13-25C). Durante algún tiempo, el prepucio se halla adherido al glande y no suele ser fácil retraerlo al nacer La rotura de las superficies adhendas se produce normalmente durante la lactancia. Los cuerpos cavernosos y el cuerpo esponjoso del pene se desarrollan a partir del mesenquima del falo. Las tumefacciones labioscrotales crecen una hacia la otra y se fusionan, formando el escroto (véase Figura 13-36E y G). La linea de fusión de esos pliegues es visible con claridad como el rafe escrotal (véanse Figuras 13-36G y 13-37C) La agenesia del escroto constituve una anomalía muy poco frecuente

Desarrollo de los genitales externos femeninos

No se comprende con claridad la feminización de los genitales externos femeninos, pero parecen estar implicados los estrógenos producidos por la placenta y ovarios fetales (véase Figura 13-36D, E y H). El crecimiento del falo primitivo cesa de modo gradual y se convierte en el clitoris, un órgano sexual muy sensible. El clitoris, de tamaño aún relativamente grande a las 18 semanas (véase Figura 13-20), se desarrolla de forma similar al pene, pero los pliegues urogenitales tan sólo se unen en la parte posterior, donde forman el frenillo de los labios menores. Las partes no fusionadas de los pliegues urogenitales originan los labios menores. Los pliegues labioscrotales se fusionan en la parte posterior, formando la comisura labial posterior, y en la parte anterior, dando lugar a la comisura labial anterior y al monte del pubis (véase Figura 13-36H). La mayoría de las partes de los pliegues labioscrotales permanece sin fusionar y forma dos grandes pliegues cutáneos, los labios mayores, estructuras homólogas del escroto.

Deceminación del seus fetal

La visualización de los gentales externos con la ecografía (Figura 13-38) es importante desde el punto de vista clinicio por diversos motivos, como la detección de fetos con resgo de trastornos graves ligados al cromosoma X. El examen detallado del periné puede detectar **genitales amblguos** (Figura 13-398). Únicamente la demostración de los testículos en el escroto aporta un 100% de seguridad en la determinación del sexo, lo cual no es posible en el útero hasta las 22 a 36 semanas de gestación. Lamentablemente, la posición fetal impide una buena visualización del periné en el 30% de los casos.

Cuando la diferenciación sexual es normal, el aspecto de los genitales externos e internos concuerda con la dotación sexual cromosómica (es decir, XX o XY). Como los embriones en etapas iniciales tienen la capacidad de diferenciarse en varones o en mujeres, los errores en la determinación y diferenciación sexual producen grados variables de sexo intermedio, la intersexualidad o hermafroditismo. El hermafroditismo implica una discrepancia entre la morfologia de las gónadas (testículos/ovarios) y el aspecto de los genitales externos. Una persona con genitales externos ambiguos es un intersexual o hermafrodita. Los trastornos intersexuales se clasifican según el aspecto histológico de las gónadas:

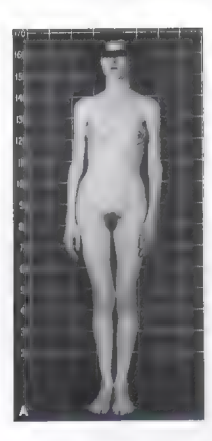
- Los hermafroditas verdaderos tienen tejido ovárico y testicular, ya sea en la misma gónada o en la contralateral.
- Los seudohermafroditas femeninos tienen ovarios.
- Los seudohermafroditas masculinos tienen testículos.

Hermafroditismo verdadero

Los ndividuos que presentan este trastorno intersexual extremadamente raro suelen tener núcleos positivos para cromatina (contienen cromatina sexual) y el 70% de ellos posee una dotación cromosómica 46,XX; aproximadamente el 20% tiene mosaicismo 46,XX/46,XY y un 10% tienen una dotación cromosómica 46,XX. Las causas del hermafroditismo verdadero no se comprenden bien todavía. La mayoría de los hermafroditas verdaderos se cría como mujeres y poseen tejido tanto ovárico como testicular (p. ej., un ovario y un testículo o un ovotestis). Estos tejidos suelen carecer de funcionalidad. El hermafroditismo verdadero es consecuencia de un error en la determinación sexual. El fenotipo puede ser femenino o masculino, pero los genitales externos son ambiguos. Se forman ovotestis cuando se desarrollan tanto la médula como la corteza de las gónadas indiferenciadas.

Seudohermafroditismo femenino

Las personas aquejadas de este trastorno intersexual poseen núcleos positivos para cromatina y una dotación cromosómica 46,XX. Esta anomalía se debe a la exposición del feto femenino a cantidades excesivas de andrógenos y sus efectos son, principalmente, la virilización de los genitales externos (aumento de tamaño del clitoris y fusión labial [véanse Figuras 13-27 y 13-39]). La causa más frecuente del seudohermafroditismo masculino es la hiperplasia suprarrenal congénita (HSC). No existe ninguna anomalía ovárica, pero la producción excesiva de andrógenos por las glándulas suprarrenales fetales ongina la masculinización de los genitales externos, que va desde el aumento de tamaño del clítoris hasta genitales casi masculinos. Con frecuencia aparece hipertrofia del clítoris, fusión parcial de los labios mayores y seno urogenital persistente (véase Figura 13-39). En casos muy poco habituales, la masculinización puede ser de tal intensidad que se forma una uretra clitoridiana. Los casos de



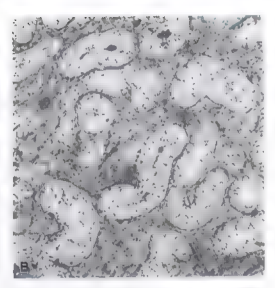


Figura 13 – 40. A, Fotografía de una mujer de 17 años de edad con síndrome de insensibilidad a los andrógenos (síndrome de feminización testicular). Los genitales externos son femeninos, pero la paciente posee un cariotipo 46,XY y testículos 8, Microfotografía de un corte de un testículo extirpado de la región inguinal de esta mujer que muestra túbulos seminíferos recubiertos por céluias de Sertoli. No hay células germinales y las intersticiales son hipoplásicas. Desde los puntos de vista médico, legal y social, estas personas son mujeres. (Tomado de Jones HW, Scott WW: Hermaphroditism, Genital Anomalies and Related Endocrine Disorders, 1958. Cortesía de Williams & Wilkins, Baltimore, EE Ub.)

seudohermafroditas femeninos sin HSC son muy raros. La administración de agentes androgénicos a mujeres durante el embarazo puede producir anomalías símilares de los genitales externos del feto (véase Capítulo 8). Casi todos los casos son consecuencia de la utilización de ciertos compuestos progestacionales como tratamiento de la amenaza de aborto. Los tumores maternos masculinizantes también pueden causar la virilización de los fetos femeninos (p. ej., los adenomas suprarrenales benignos y los tumores ováricos, especialmente el arrenoblastoma).

Seudohermafroditismo masculino

Los individuos que presentan este trastorno sexual tienen núcleos negativos para cromatina (no contienen cromatina sexual) y una constitución cromosómica 46,XY. Los genitales externos e internos son variables debido a los diversos grados de desarrollo de los genitales externos y los conductos paramesonéfricos. Estas anomalías se deben a la producción inadecuada de testosterona y FIM por los testículos fetales. El desarrollo testicular en estos varones puede ser desde rudimentario a normal. Los defectos genéticos de la síntesis enzimática de testosterona por los testículos fetales y la diferenciación de las células intersticiales (de Leydig) originan seudohermafroditismo masculino por virilización inadecuada del feto masculino.

Sindrome de insensibilidad a los andrógenos (SIA)

Las mujeres con SIA, también conocido como síndrome de feminización testicular (1 de cada 20.000 nacidos vivos), son mujeres de aspecto normal, a pesar de la pre-

sencia de testículos y un complemento cromosómico 46,XY (Figura 13-40) Los genitales externos son femeninos, pero a vagina suele terminar en una bolsa ciega, mientras que el útero y las trompas uterinas están ausentes o son rudimentarias. En la pubertad se produce un desarrollo normal de las mamas y características femeninas, pero no aparece la menstruación. La orientación psicosexual de las mujeres con este síndrome es totalmente femenina y son mujeres desde el punto de vista médico, legal y social. Por lo general, los testículos se encuentran en el abdomen o el conducto inguinal, pero pueden descender hacia los labios mayores. La falta de masculinización presente en estos individuos se debe a la resistencia a la acción de la testosterona a nivel celular en el tubérculo genital y pliegues labioscrotal y urogenital.

Las pacientes con **SIA parcial** muestran cierta masculinización al nacer, como genitales externos ambiguos, y pueden tener un clítoris de mayor tamaño. La vagina termina en un fondo de saco ciego y el útero está ausente. Los testículos se localizan en los conductos inguinales o en los labios mayores. Estas personas suelen poseer mutaciones puntuales en la secuencia que codifica el receptor androgénico.

El SIA se debe a un defecto del mecanismo del receptor androgénico. Desde el punto de vista embriológico, estas mujeres representan una forma extrema de seudoherma-frodit smo masculino, pero no constituyen intersexos ya que habitualmente tienen genitales externos normales. Por lo general, los testículos se extirpan en cuanto se detectan, ya que en una tercera parte de los casos se desarrollan a partir de ellos tumores malignos antes de los 50 años de edad. El SIA tiene una herencia recesiva ligada al X y se ha localizado el gen que codifica el receptor androgénico.



Figura 13 - 41. Hipospadia del glande en un lactante. El orificio uretra externo se halla en la superficie ventral del glande del pene (Cortesía del Dr. A. E. Chudley, Department of Pediatrics and Child Health, University of Manitoba, Children's Hospital Winnipeg, Manitoba, Canadá.)



Figura 13 – 42. Periné de un lactante No existen genitales externos (Cortesía del Dr. A. E. Chudley, Section of Genetics and Metabolism, Department of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital and University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá)

Biogenesia penadal mixta

Las personas con este trastorno poco frecuente suelen tener núcleos negativos para cromatina, un testículo en un lado y una gónada indiferenciada en el opuesto. Los genitales internos son femeninos, pero a veces existen derivados masculinos de los conductos mesonéfricos. Los genitales externos varían de femeninos normales, pasando por estados intermedios, hasta masculinos normales. En la pubertad no se produce desarrollo mamario ni menstruación, pero son frecuentes grados variables de virilización.

<u> printantiva</u>

El hipospadias constituye la anomalía más frecuente del pene. En uno de cada 300 lactantes varones, el orificio uretral externo se halla en la superficie ventral del glande del pene o bien en la superficie ventral del cuerpo del pene (hipospadias peneano). Por lo general, el pene está poco desarrollado y curvado ventralmente: encorvamiento. Se diferencian cuatro tipos de hipospadias:

- hipospadias del glande
- hipospadias peneano
- hipospadias escrotogeneano
- hipospadias perinea

El hipospadias del glande y cuerpo del pene representa un 80% de los casos (Figura 13-41). En el **hipospadias escrotogeneano**, el orificio uretral se encuentra en la unión del pene y el escroto. En el caso del **hipospadias perineal**, hay un defecto de fusión de los pliegues labioscrotales y el orificio uretral externo se sitúa entre las mitades no fusionadas del escroto. Como los genitales externos

de este tipo grave de hipospadias son ambiguos, las personas que presentan hipospadias perineal y criptorquidia (testículos no descendidos) se diagnostican en ocasiones como seudohermafroditas masculinos.

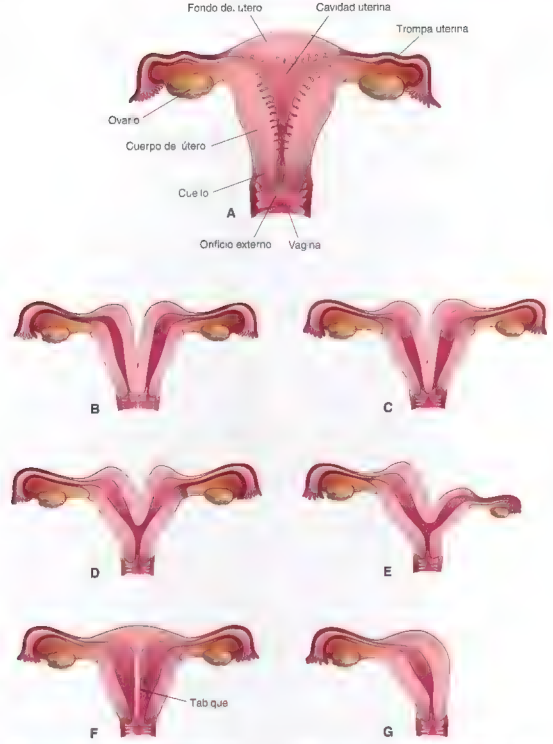
El hipospadías se debe a la producción inadecuada de andrógenos por parte de los testículos fetales o a receptores inadecuados para las hormonas. Estos defectos comportan una falta de canalización del cordón ectodérmico del glande o la falta de unión de los pliegues urogenitales; como consecuencia de ello, se produce la formación incompleta de la uretra esponjosa (peneana). Las diferencias en la temporalización y grado de defecto hormonal o en la falta de desarrollo de los receptores son responsables de los distintos tipos de hipospadías

- Spinyadine

En uno de cada 30 000 rec én nacidos varones, la uretra se abre en la superficie dorsal del pene. A pesar de que el epispadias puede aparecer como una entidad independiente, con frecuencia se asocia a extrofia vesical (véanse Figuras 13-23 y 13-24). El epispadias puede ser consecuencia de interacciones ectodermo-mesenquimatosas inapropiadas durante el desarrollo del tubérculo genital. Debido a ello, este tubérculo se desarrolla de forma más dorsal que en los embriones normales. Por consiguiente, cuando se rompe la membrana urogenital, el seno urogenital se abre en la superficie dorsal del pene. La orina se expulsa por la raíz del pene malformado.

Agraccia de los genitales externos:

La ausencia congénita del pene o del clítoris es un trastorno muy poco frecuente (Figura 13-42). La falta de desarro-



I rgura 13 - 14 Distintos tipos de anoma as uterinas. A, Utero y vagina normales. B. Ltero dobie (utero dide fo) y vagina dobie. C, Útero dobie y vagina única. D, Útero bicorne. E, Útero bicorne con cuerno izquierdo rudimentario. E, Utero tabicado. C, Útero unicorne.

tlo del tubérculo genital puede ser debida a interacciones nadecuadas entre el ectodermo y el mesénquima a lo largo de la séptima semana. Por lo general, la uretra se abre hacia e periné en la proximidad del ano.

jiPene bifido y pene doble :

Estas anomalías son muy raras y se asocian generalmente a extrofia vesical (véase Figura 13-23). También pueden estar

322



tigura 13 - 44. Ecografía de un útero bicorne. El diámetro transversal del fondo uterino, 4 cm, es más amplio de lo normai (véanse cal bradores electrónicos) a la izquierda. Dos cavidades uterinas independientes están seña adas mediante flechas. (Cortesía de la Dra. Anna Nussbaum Blask y Dra. Julianne Byrne, Chiidren's National Medical Center, Washington, DC, EE UU.)

relacionadas con anomalías del aparato urinario y ano imperforado. El pene bífido aparece cuando se desarrollan dos tubérculos genitales.

Micropeno

El pene tiene un tamaño tan pequeño que se encuentra casi oculto por la grasa suprapúbica. Este trastorno se debe a un defecto testicular fetal y se asocia habitualmente a hipopítularismo.

Amonulias de las trompas aterinas, átero y vagina

Las anomalías de las trompas uterinas son poco frecuentes y únicamente se han descrito algunos tipos, entre los que se encuentran los quistes, orificios accesorios, ausencia total o segmentaria, duplicación de la trompa, ausencia de la capa muscular y falta de canalización de la trompa

Himen crib forme

Los diversos tipos de duplicación uterina y de anomalías vaginales son debidas a interrupciones del desarrollo del primordio uterovaginal a lo largo de la octava semana (Figura 13-43):

- fusión incompleta de los conductos paramesonéfricos
- desarrollo incompleto de un conducto paramesonéfrico
- falta de desarrollo de partes de uno o ambos conductos paramesonéfricos
- canalización incompleta de la placa vaginal para formar la vagina

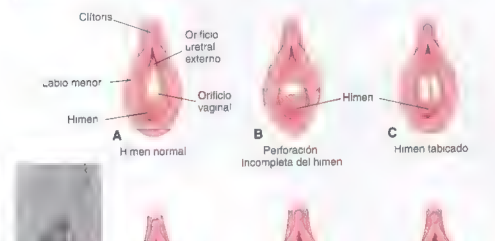
Desarrollo anómalo del útero

El útero doble (útero didelfo) se debe a la falta de fusión de las partes inferiores de los conductos paramesonéfricos. Se puede asociar a vagina doble o única (véase Fiqura 13-43A a C). En algunos casos, el útero tiene un aspecto externo normal, pero está dividido internamente por un tabique delgado (véase Figura 13-43F). Si la duplicación afecta únicamente a la parte superior del cuerpo del útero, el trastorno se denomina útero bicorne (Figura 13-43D y Ey 13-44). Cuando el retraso del crecimiento y la falta de fusión afecta solamente a un conducto paramesonéfrico aparece un útero bicorne con un cuerno rudimentario (véase Figura 13-43E). El cuerno rudimentario puede carecer de comunicación con la cavidad uterina. El útero unicorne se desarrolla cuando un conducto paramesonéfrico no se desarrolla, lo que origina un útero con una única trompa uterina (véase Figura 13-420).

Ausencia de vagina y útero

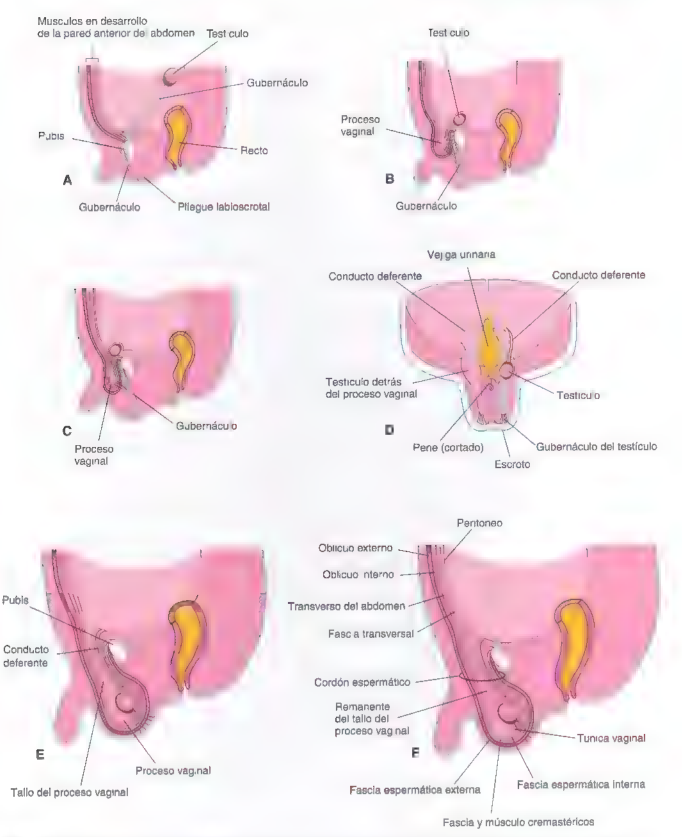
Himen imperforado

Airededor de una de cada 4.000 a 5.000 niñas recién nacidas carece de vagina como consecuencia de la falta de desarrollo de los buíbos sinovaginales para formar la placa vaginal (véase Figura 13-32B). Cuando no hay vagina, el útero también suele estar ausente, ya que el útero en desarrollo (primordio uterovaginal) induce la formación de los bulbos sinovaginales que se unen para originar la placa vaginal. También pueden estar presentes otras anomalías



Himen microperforado

Figure 13 - 45. Anomalías congénitas del himen. El aspecto normal del himen se ilustra en A y en la fotografía Fotografía, Himen normal en forma de media luna en una niña prepuberal. (Cortesía de la Dra. Margaret Morris, Associate Professor of Obstetrics, Gynaecology and Reproductive Sciences, Women's Hospital and University of Manitoba, Winnipeg, Canadá)



Inguirir 13 – 46. Esquemas de formación de los conductos inquinales y descenso de los testículos. A, Corte sagital de un embrión de siete semanas que muestra los testiculos antes de descender desde la pared dorsal del abdomen. By C, Cortes similares de unas 28 semanas que muestran proceso vagina, y testículos iniciando el paso a través de conducto inquina. Obsérvese que el proceso vagina, arrastra capas de fascia de la pared abdomina i situada defante de el D, Corte frontal de un feto a rededor de tres días después que mostro el descenso de los testiculos por detrás del proceso vaginal. Se ha cortado este ultimo, en el ado izquierdo, con el fin de mostrar el testículo y el conducto deferente. E, Corte sagital de un recien nacido que muestra la comunicación de proceso vaginal con la cavidad peritonea, a traves de un tallo estrecho. E, Corte similiar en un factante de un mes después de la obliteración de tallo del proceso vaginal. Obsérvese que ahora las capas fasciales prolongadas de la pared abdominal forman las cub ertas del cordón espermatico.

que afectan al aparato urogenital y el sistema esquelético (síndrome de Mayer-Rokitansky-Kuster-Hauser).

Atresia vaginal

La falta de canalización de la placa vaginal produce la oclusión de la vagina. En alrededor de una de cada 80.000 mujeres aparece un tabique vaginal transversal. Por lo general, el tabique se localiza en la unión de los tercios medio y superior de la vagina. La ausencia de perforación del tercio inferior de la placa vaginal origina un himen imperforado. Las variaciones del aspecto del himen son frecuentes. El orificio vaginal tiene un diámetro variable, desde muy pequeño hasta grande, y puede existir más de un orificio (Fig. 13-45).

Desarrollo de los conductos inguinales

Los conductos inguinales son la vía para el descenso de los testículos desde su posición intraabdominal a través de la pared abdominal anterior hacia el escroto. Los conductos inguinales se desarrollan en ambos sexos por la etapa de indiferenciación morfológica del desarrollo sexual. A medida que el mesonefros degenera un ligamento, el gubernáculo, desciende en cada lado del abdomen desde el polo inferior de la gónada (Figura 13-46A) El gubernáculo pasa oblicuamente a través de la pared abdominal anterior en el lugar del futuro conducto inguinal (véase Figura 13-46B a D). El gubernáculo se fija caudalmente a la superficie intestinal de las tumefacciones labioscrotales (futuras mitades del escroto o los labios mayores)

El proceso vaginal, una evaginación del peritoneo, se desarrolla en posición ventral respecto al gubernáculo y se hernia a través de la pared abdominal a lo largo de la ruta formada por éste (véase Figura 13-46B) El proceso vaginal arrastra extensiones de las capas de la pared abdominal delante de él que forman las paredes del conducto inguinal. En varones, estas capas forman asimismo los recubrimientos del cordón espermático y testículos (véase Figura 13-46D a F). La abertura producida por el proceso vaginal en la fascia transversal se convierte en el anillo inguinal profundo, mientras que la abertura creada en la aponeurosis del oblicuo externo constituye el anillo inguinal superficial.

Descenso de los testículos

El descenso de los testículos se relaciona con:

- El aumento de tamaño de los testículos y atrofia de los mesonefros (riñones mesonéfricos) posibilita el movimiento caudal de los testículos a lo largo de la pared abdominal posterior
- La atrofia de los conductos paramesonéfricos inducida рот SIM permite a los testículos moverse transabdominalmente hasta los anillos inguinales profundos.
- El crecimiento del proceso vaginal orienta a los testiculos a través del conducto inguinal hacia el

Alrededor de la semana 26, los testículos han descendido por el retroperitoneo (por fuera del perstoneo) desde la pared abdominal posterior hasta los anillos inguinales profundos (véase Figura 13-46B y C) Este cambio de posición se produce a medida que la pelvis fetal crece y el tronco del embrión se alarga. El movimiento transabdominal de los testículos es, en gran medida, un movimiento relativo consecuencia del crecimiento de la porción craneal del abdomen que se aleja de la caudal (futura región pélvica). Se sabe poco acerca de la causa del descenso de los testículos a través de los conductos inguinales hacia el escroto, pero el proceso está controlado por andrógenos (como la testosterona) producidos por los testículos fetales. Se desconoce la función del gubernáculo en este proceso. Inicialmente, forma una via a través de la pared abdominal anterior que seguirá el proceso vaginal durante la formación del conducto inguinal. El gubernáculo también ancla los testículos al escroto y parece orientar su descenso hacia este último Asimismo, el paso de los testículos a través del conducto ingumal podría ser facilitado por el aumento de la presión intraabdominal secundario al crecimiento de las visceras abdominales. El descenso de los testículos por dichos conductos hacia el escroto suele comenzar durante la semana 26 y requiere de dos a tres días. Los testículos pasan externos al peritoneo y el proceso vaginal. Después de la entrada en el escroto de los testículos, el conducto inguinal se contrae alrededor del cordón espermático. Los testículos de más del 97% de los niños recién nacidos a término se encuentran en el escroto. Durante los tres primeros meses posteriores al nacimiento, casi todos los testiculos no descendidos se dirigen hacia el escroto. El descenso testicular espontáneo no ocurre después del año de edad.

La forma de descenso de los testículos explica por qué el conducto deferente cruza delante del uréter (véase Figura 13-33A) y también el trayecto de los vasos testiculares. Estos vasos se forman cuando el testículo se halla en la zona superior de la pared abdominal posterior. Cuando el testículo desciende, arrastra con él su conducto deferente y los vasos. Conforme descienden, el testículo y el conducto son envueltos por las prolongaciones fasciales de la pared abdominal (véase Figura 13-46F).

- La extensión de la fascia transversal se convierte en la fascia espermática interna.
- Las prolongaciones del músculo oblicuo interno y su fascia se convierten en al músculo y fascia
- La prolongación de la aponeurosis del oblicuo externo constituye la fascia espermática externa.

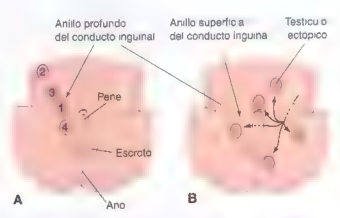


Figura 13 – 47. Posibles localizaciones de los testículos criptorquídicos y ectópicos. A, Posiciones de los testículos criptorquídicos enumeradas por orden de frecuencia. B, Localizaciones habituales de los testículos ectópicos

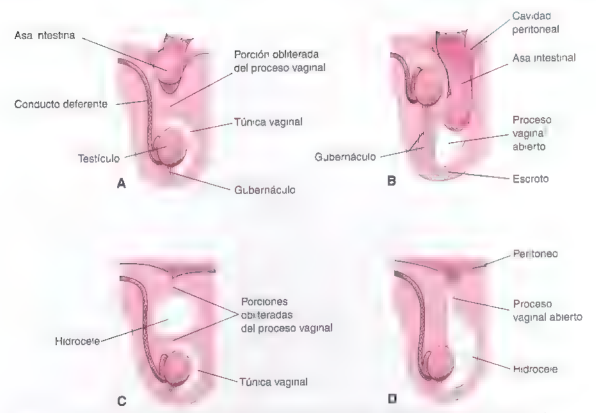


Figura 13 - 48 Diagramas de cortes sagitales que representan trastornos deb dos a la falta de cierre del proceso vaginal A, Hern a inguinal congenita incompleta por persistencia de la parte proxima del proceso vaginal B, Hernia inguinal congenita completa en el escroto debida a persistencia del proceso vaginal También se llustra la criptorquidia, una maiformación que sue el acompañar a esta anomalía. C, Quiste grande o hidrocele que surge de una porción no obliterada del proceso vaginal.

D, Hidrocele de testiculo y cordón espermático consecuencia del paso de liquido peritonea hacia un proceso vaginal abierto.

Dentro del escroto el testículo se proyecta hacia el extremo distal del proceso vaginal. Normalmente, durante el período perinatal se oblitera el tallo conector del proceso, con lo que la **túnica vaginal** queda aislada como un saco peritoneal relacionado con el testículo (véase Figura 13-46F).

Descenso de los ovarios

Los ovarios también descienden desde la pared abdominal posterior hasta la pelvis, inmediatamente por debajo del borde pélvico. El gubernáculo está unido al útero cerca de la inserción de la trompa uterina. La porción craneal del gubernáculo se convierte en el ligamento ovárico y la caudal forma el ligamento redondo del útero (véase Figura 13-32C). Los ligamentos redondos pasan a través de los conductos inguinales y terminan en los labios mayores. El proceso vaginal, de tamaño relativamente pequeño en la mujer, normalmente se oblitera y desaparece mucho antes del nacimiento; se denomina conducto de Nuck a un proceso persistente.

Criptorquidia o testiculos no descendidos

La criptorquidia (Gr. kryptos, oculto) ocurre en hasta un 30% de los varones prematuros y en un 3% a un 4% de los nacidos a término. Estas cifras se explican porque el descenso de

los testículos hacia el escroto se inicia a finales del tercer trimestre. La criptorquidia puede ser unilateral o bilateral. En la mayoría de los casos, los testículos descienden hacia el escroto a finales del primer año. Cuando ambos testículos permanecen dentro o inmediatamente fuera de la cavidad abdomina, no logran madurar y es frecuente la esterilidad. Los testículos no descendidos son normales desde el punto de vista histológico al nacer, pero la falta de desarrollo y la atrofia son detectables a finales del primer año de vida. Los testículos criptorquídicos se pueden encontrar en la cavidad abdominal o en cualquier punto a lo largo del trayecto descendente de estas estructuras, pero por lo general se hallan en el conducto inquinal (Figura 13-47A). Se desconoce la causa de la mayoría de los casos de este trastorno, pero una deficiencia de la producc ón androgénica por los testículos fetales constituye un factor mportante. Los varones con antecedentes de criptorquidia tienen un riesgo mayor de padecer cáncer testicular.

Alesticulos ectópicos 👓

Después de atravesar el conducto inguinal, el testículo se puede desviar de su trayectoria habitual de descenso y alojarse en diversas localizaciones abdominales (véase Figura 13-478).

intersticio (externo a la aponeurosis del músculo oblicuo externo)

- porción proximal de la cara media del muslo
- dorsal al pene
- en el lado opuesto (ectopia cruzada)

Todos estos tipos de testículo ectópico son poco comunes, pero la **ectopia intersticial** ocurre con mayor frecuencia. El testículo ectópico se produce cuando el gubernáculo pasa a una localización anómala y el testículo lo sigue.

lijerain inguinel congénita-

S la comunicación entre la túnica vaginal y la cavidad peritoneal no se cierra (Figura 13-48A y B), aparece un **proceso vaginal persistente**, a través del cual se puede herniar un asa de intestino hacia el escroto o labio mayor (véase figura 13-48B). En los sacos herniarios inguinales se suelen encontrar remanentes embrionarios similares al conducto deferente o el epidídimo. La hernia inguinal congénita es mucho más frecuente en varones, especialmente cuando existen testículos no descendidos. Estas hernias son también frecuentes en el caso de testículos ectópicos y en mujeres aquejadas del síndrome de insensibilidad androgénica.

Windowskie -

En algunas ocasiones, el extremo abdominal del proceso vaginal se mantiene abierto, pero es excesivamente pequeño para permitir la herniación del intestino (véase Figura 13-48*D*). El líquido peritoneal pasa hacia el proceso vaginal abierto y forma un **hidrocele testicular**. Cuando la porción media de dicho proceso permanece abierta, el líquido se puede acumular y dar lugar a un **hidrocele del cordón espermático** (véase Figura 13-48*C*).

Resumen del aparato genitourinario

El aparato genitourinario se desarrolla a partir de

- mesodermo intermedio
- mesotelio que recubre la cavidad abdominal
- endodermo del seno urogenital

El aparato urinario inicia su desarrollo alrededor de tres semanas antes que sea evidente el aparato genital. Se forman tres sistemas sucesivos de riñones

- los pronefros, estructuras vestigiales no funcionales
- los mesonefros, que actúan como órganos excretores temporales
- los metanefros que se convierten en los riñones permanentes

Los metanefros o riñones permanentes se desarrollan a partir de dos orígenes:

- el diverticulo metanéfrico, o yema ureteral, que da lugar al uréter, pelvis renal cálices y conductos colectores
- la masa metanéfrica de mesodermo intermedio, que origina las nefronas

Al principio, los riñones se localizan en la pelvis, pero «ascienden» de forma gradual hasta el abdomen. Esta aparente migración es consecuencia del crecimiento despro-

porcionado de las regiones lumbar y sacra fetales. Son frecuentes las anomalías del desarrollo de riñón y uréteres. La división incompleta del divertículo metanéfrico da lugar a un uréter doble y riñón supernumerario. La falta de «ascenso» del riñón desde su posición embrionaria hasta la pelvis origina un riñón ectópico con rotación anómala

La vejiga urinaria se desarrolla a partir del seno urogenital y el mesénquima esplácnico circundante. La uretra femenina y casi toda la masculina tienen un origen similar La extrofia de la vejiga es consecuencia de una anomalia de la pared corporal ventral posterior poco frecuente que hace que la pared posterior de la vejiga urinaria se protruya hacia la pared abdominal. En varones, el epispadias es una anomalia asociada frecuentemente.

El aparato genital se forma en asociación estrecha con el aparato urinario o excretor. El sexo genético se establece en la fecundación, pero las gónadas no comienzan a adquirir sus características sexuales hasta la séptima semana. Las células germinales primitivas se forman en la pared del saco vitelino a lo largo de la cuarta semana y migran hacia las gónadas en desarrollo, donde se diferencian en células germinales (ovogonias/espermatogonias). Los genitales externos no adquieren características masculinas o femeninas definidas hasta la duodécima semana. Los órganos reproductores se desarrollan a partir de primordios idénticos en ambos sexos. Durante esta etapa indiferente, el embrión tiene la capacidad de desarrollar sexo masculino o femenino.

El sexo gonadal se determina por el factor determinante de testículos (TDF) del cromosoma Y. Este factor se localiza en la región determinante del sexo (SRY) del brazo corto del cromosoma Y. El TDF controla la diferenciación testicular. Las células intersticiales (de Leydig, producen testosterona, la cual estimula el desarrollo de los conductos mesonéfricos para originar conductos genitales masculinos y también el desarrollo de los genitales externos indiferentes en pene y escroto. Una sustancia inhibidora mülleriana (SIM) fabricada por las células de Sertoli de los testículos inhibe el desarrollo de los conductos paramesonéfricos (primordios de los conductos genitales femeninos)

Los ovarios se forman en ausencia de un cromosoma Y y en presencia de dos cromosomas X, los conductos mesonéfricos sufren un proceso de involución, los paramesonéfricos originan el útero y trompas utermas, la vagina se desarrolla a partir de la placa vaginal derivada del seno urogenital y los genitales externos indiferentes dan lugar al clitoris y labios (mayores y menores)

Las personas con hermafroditismo verdadero, un trastorno intersexual muy poco frecuente, poseen tejido ovárico y testicular, así como genitales internos y externos vanables. Los errores acontecidos en la diferenciación sexual causan seudohermafroditismo. El seudohermafroditismo masculino es consecuencia de la falta de producción de cantidades suficientes de hormonas masculinizantes por parte de los testiculos fetales, o bien de la insensibilidad del tendo de las estructuras sexuales. El seudohermafroditismo femenino suele ser debido a la hiperplasia suprarrenal congénita (HSC), un trastorno de las glándulas suprarrenales fetales que origina un exceso de producción de andrógenos y masculinización de los genitales externos.

La mayoría de las anomalías del aparato genital femenino, como el útero doble, se deben a la fusión incompleta de los conductos paramesonéfricos. La criptorquidia y los testículos ectópicos se deben a anomalías del descenso testicular. La hernia inguinal congénita y el hidrocele son debidas a la persistencia del proceso vaginal. La falta de fusión de los phegues urogenitales en varones da lugar a diversos tipos de **hipospadias**.

Problemas con erienmehit ciudal

Caso 13-1

Una niña de cuatro años de edad aún usaba pañales porque se orinaba constantemente. El pediatra observó orina procedente de la vagina de la niña. Una urografía intravenosa mostró dos pelvis renales y dos uréteres en el lado derecho. Se observó que uno de los uréteres entraba claramente en la vejiga, pero la desembocadura del otro no se llegó a identificar con exactitud. Un urólogo especializado en pediatría exploró a la niña bajo anestesia general y observó un orificio pequeño en la pared posterior de la vagina. Introdujo un catéter delgado en ella e inyectó una solución radiopaca. Esta intervención mostró que el orificio de la vagina representaba la desembocadura del segundo uréter.

- ¿Cuál es el fundamento embriológico de las dos pelvis renales y los dos uréteres?
- Describa el fundamento embriológico del orificio ureteral ectópico.
- ¿Cuál es la base anatómica del goteo continuo de orina hacia la vagina?

Caso 13 2

Un varón joven con lesiones graves sufrió una parada cardíaca. Después de la reanimación cardiopulmonar (RCP), su corazón comenzó a latir de nuevo, pero no presentó respiraciones espontáneas. Se inició la respiración artificial, pero no se observaron evidencias electroencefalográficas (EEG) de actividad cerebral. Después de dos días, los familiares del enfermo aceptaron que no había esperanza de recuperación y pidieron que se donaran los riñones para trasplante. El radiólogo llevó a cabo el cateterismo de la arteria femoral y una aortografía (observación radiológica de la aorta y sus ramas). Esta técnica mostró una única arteria renal grande en la derecha, pero dos arterias renales en la izquierda: una de tamaño mediano y otra pequeña. Sólo se utilizó el riñón derecho para el trasplante porque resulta más complicado implantar arterias pequeñas. La anastomosis de la arteria renal accesoria pequeña en la aorta sería difícil por su tamaño y una parte del riñón moriría si una de las arterias no se anastomosara satisfactoriamente.

- Son frecuentes las arterias renales accesorias?
- ¿Cuál es el fundamento embriológico de las dos arterias renales izquierdas?
- ¿En qué otras circunstancias tendría importancia clínica una arteria renal accesoria?

Caso 13-3

Una mujer de 32 años de edad con antecedentes recientes de dolor tipo cólico e hipersensibilidad en el bajo abdomen se sometió a una laparotomía por sospecha de embarazo ectópico. La operación descubrió un embarazo en un cuerno uterino derecho rudimentario. Se extirpó por completo el cuerno uterino gestante

- ¿Es común este tipo de anomalía uterina?
- ¿Cuál el fundamento embriológico del cuerno uterino rudimentario?

Caso 13-4

Durante la exploración física de un varón recién nacido se observó que la uretra se abría en la superficie ventral del pene en la unión del glande y el cuerpo (diáfisis). El glande estaba incurvado hacia la cara inferior del pene.

- Indique los términos médicos empleados en las anomalías descritas
- ¿Cuál es el fundamento embriológico del orificio uretral anómalo?
- ¿Es frecuente esta anomalía? Comente su etiología.

Caso 13-5

Se impidió a una mujer de 20 años competir en las Olimpiadas porque su prueba de frotis bucal era negativa para cromatina, lo que indicaba que tenía una dotación cromosómica sexual masculina.

- ¿Se trata de un varón o de una mujer?
- ¿Cuál es la base probable del fracaso en la prueba de cromatina del sexo?
- ¿Existe un fundamento anatómico para no permitirle competir en las Olimpiadas?

Caso 13-6

Un niño de 10 años de edad sufrió do or en la ingle izquierda cuando intentaba levantar una caja pesada. Poster ormente observó un bulto en esa zona. Cuando le comentó a su madre la existencia del bulto, ella solicitó una consulta con el médico de familia. Después de la exploración física, se diagnosticó una hemia inguinal indirecta.

- Explique el fundamento embriológico de este tipo de hernia inguinal.
- Basándose en sus conocimientos embriológicos, indique las capas del cordón espermático que recubrirían el saco hermario.

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografía y lecturas recomendadas

American Academy of Pediatrics. Evaluation of the newborn with developmental anomalies of the external genitalia. Pediatrics 106 138 2000

Belman AB Hypospadias update Urology 49 166, 1997

Belville C Josso N Picard J-Y- Persistence of Müllerian derivatives in males Am J Med Genet (Semin Med Genet) 89 218, 1994

Bendon RW: Oligohydramnios. Frontiers in Fetal Health 2:10, 2000

Byrne J Nussbaum-Blask A, Taylor WS, et al Prevalence of Mullerian duct anomalies detected by ultrasound Am J Med Genet 94 9, 2000.

de Santa-Barbara P, Moniot B, Poulat F, et al. Expression and subcellular localization of SF-1, SOX9 WTN1 and AMH proteins during early human testicular development. *Dev Dyn* 217 293 2000

DiGeorge AM: Hermaphroditism. In Behrman RE, Kliegman RM, Arvin AM (eds): Nelson Textbook of Pediatrics 15th ed. Philadelphia, WB Saunders, 1996.

Filly RA Feldstein VA Ultrasound evaluation of the genitourinary system In Callen PW (ed) Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4th ed Philadelphia, WB Saunders, 2000

- Gasser B, Mauss Y, Ghnassia JP, et al. A quantitative study of normal nephrogenesis in the human fetus its implication in the natural history of kidney changes due to low obstructive propathies. Fetal Diagn Ther 8 371, 1993.
- Gill FT Umbilical hernia, inguinal hernias, and hydroceles in children diagnostic clues for optimal management. J Pediatr Health Care 12 231, 1998
- Habert R, Lejeune H Saez JM: Origin, differentiation and regulation of fetal and adult Leydig cells. Mol Cell Endocrinol 179 47, 2001
- Hay ED^{*} Epithelial-mesenchymal transitions. Seminars in Devel Biol 1:347-1990
- Hecht NB Molecular mechanism of male germ cell differentiation BioEssays 20 555, 1998
- Josso N di Clemente N, Goucdard L. Anti-Müllerian hormone and its receptors. Mol Cell Endocrinol 179 25, 2001
- Kitajewski J, Sassoon D. The emergence of molecular gynecology homeobox and Wirt genes in the female reproductive tract BioEssays 22 902, 2000
- Kuure S, Vuolteenaho R, Vainio S Kidney morphogenesis: cellular and molecular regulation Mech Dev 92.19, 2000
- Martinez-Frias ML, Bermejo E, Rodriguez-Pinilla E, et al Exstrophy of the cloaca and exstrophy of the bladder, two different expressions of a primary field defect. Am J Med J 99:261-2001.
- McElreavey K, Fellous M. Sex determination and the Y chromosome Am J Med Genet (Semin Med Genet) 89:176-1999
- Moore KL. The development of clinical sex chromatin tests. In Moore KL (ed): The Sex Chromatin Philadelphia, WB Saunders 1966
- Moore KL, Dalley AF. Clinically Oriented Anatomy, 4th ed. Baltimore, Williams & Wilkins, 1999
- Muram D. Developmental anomalies. In Copeland LJ, et al (eds): Textbook of Gynecology, 2nd ed. Philadelphia, WB Saunders, 2000
- Neri G. Opitz J. Syndromal (and Nonsyndromal) forms of male pseudohermaphroditism. Am J Med Genet (Semin Med Genet) 89 201, 1999.
- Ostror H. Sex determination; lessons from families and embryos. Chn Genet 59:207 2001

- Persaud TVN. Embryology of the female genital tract and gonads. In Copeland LJ, Jarrell J (eds): Textbook of Gynecology, 2nd ed. Philadelphia, WB Saunders, 2000
- Piscione TD Rosenblum ND The malformed kidney how gene mutations perturb developmental pathways. Frontiers in Fetal Health 2 14, 2000
- Powell DM, Newman KD, Randolph J. A proposed classification of vaginal anomalies and their surgical correction. J Pediatr Surg 30.271, 1995
- Pryor JL Kent-First M, Muallem A, et al: Microdeletions in the Y chromosome of infertile men. New Engl J Med 336 534, 1997
- Schedl A, Hastie ND: Cross-talk in kidney development. Current Opin Gen Develop 10 543, 2000
- Simpson JL Genetics of the female reproductive ducts. Am J Med Genet (Semin Med Genet) 89:224, 1999
- Soffer SZ, Rosen NG, Hong AR, et al. Cloacal exstrophy a unified management plan. J Pediatr Surg 35:932, 2000
- Stasko SE, Wagner GF: Stanniocalcin gene expression during mouse urogenital development: a possible role in mesenchymal-epithelial signaling. Dev Dyn 220 49, 2001
- Trimble EL: Update on diethylstilbestrol. Obstet Gynecol 56 187
- Veitia RA, Salas-Cortes L, Ottolenghi C, et al: Testis determination in mammals: more questions than answers. Mol Cell Endocrinol 1793, 2001
- Ward CJ, Hogan MC, Rossetti S et al: The gene mutated in autosomal recessive polycystic kidney disease encodes a large receptor-like protein. Nature Genet 30 259, 2002
- Wensing CJG The embryology of testicular descent Hormone Res 30:144 1988
- Witschi E Migration of the germ cells of human embryos from the yolk sac to the primitive gonadal folds. Contr Embryol Carneg Instn 32 67, 1948
- Woolf AS The life of the human kidney before birth: its secrets unfold Ped Res 49 8, 2001
- Woolf AS. A molecular and genetic view of human renal and urinary tract malformations. Kudney Int 58 500, 2000

El aparato cardiovascular



Desarrollo inicial del corazón

y los vasos ■ 330

Desarrollo posterior del corazón ■ 336

Anomalias del corazón y grandes vasos ■ 353

Derivados de los arcos aórticos ■ 361

Anomalías de los arcos aórticos 366

Circulación fetal y neonatal = 368

Desarrollo del sistema linfático ■ 375

Resumen del aparato cardiovascular 378

Problemas con orient<mark>ación</mark> clínica **=** 379 I apareto cardiovascular es el primer sistema importante en funcionar en el embrión. El corazón y el aparato vascular primitivos aparecen a mediados de la tercera semana del desarrollo embrionario. El corazón comienza a funcionar al principio de la cuarta semana. Este desarrollo cardiaco precoz es necesario porque el embrión que crece rápidamente no puede satisfacer sus requenimientos nutritivos y de oxígeno únicamente por difusión Por consiguiente, es preciso un método eficiente de adquisición de oxígeno y nutrientes a partir de la sangre materna y de eliminación del dióxido de carbono y los productos de desecho. El aparato cardiovascular procede principalmente de.

- mesodermo esplácnico, que forma el primordio del corazón (Figura 14-1A y B)
- mesodermo paraxial y lateral cerca de las placodas óticas (áreas ectodérmicas engrosadas situadas hacia la mitad del rombencéfalo), a partir del cual se desarrollan los oidos internos
- células de la cresta neural de la región situada entre las vesículas óticas (primordios de los laberintos membranosos de los oídos internos) y los límites caudales del tercer par de somitas

El desarrollo de los vasos sanguíneos o **angiogénesis** se describe en el Capitulo 4. Los vasos sanguíneos primitivos no se pueden diferenciar como arterias o venas, pero se denominan según su destino y relación futuras con el corazón.

Desarrollo inicial del corazón y los vasos

El primer indicio del corazón es la aparición de unas hileras endotehales pares, los cordones angioblásticos, en el mesodermo cardiogénico durante la tercera semana (vease Figura 14-1*B* y *C*). Estos cordones se canalizan y forman los **tubos cardiacos**, que se fusionan para dar lugar al corazón tubular a finales de la tercera semana (Figura 14-7). El corazón comienza a latir a los 22 a 23 días (Figura 14-2). Una influencia inductora del endodermo anterior estimula la formación inicial del corazón. El flujo sanguíneo se inicia a lo largo de la cuarta semana y se puede visualizar mediante ecografía Doppler (Figura 14-3). Una cascada de genes reguladores y de moléculas de señalización controla el desarrollo del corazón y de los vasos sanguíneos

Desarrollo de las venas asociadas al corazón

Tres pares de venas drenan el corazón tubular de un embrión de cuatro semanas (véase Figura 14-2)

- Venas vitelinas, que transportan la sangre poco oxigenada del saco vitelino.
- Venas umbilicales, que llevan sangre bien oxigenada desde la placenta primitiva.
- Venas cardinales comunes, que devuelven sangre poco oxigenada desde el cuerpo del embrión.

Las venas vitelinas siguen el tallo vitelino hacia el embrión. Este tallo utelino es un tubo estrecho que conecta el saco vitelino con el intestino medio (véase Figura 12-1) Después de atravesar el septum transversum, las venas vitelinas penetran en el extremo venoso del corazón, el seno venoso (véanse Figuras 14-2 y 14-4A). A medida que el primordio hepático crece hacia el septum transversum (véase Capítulo 12), los cordones hepáticos se anastomosan alrededor de espacios pre-existentes revestidos de endotelio Estos espacios, los primordios de los sinusoides hepáticos, se

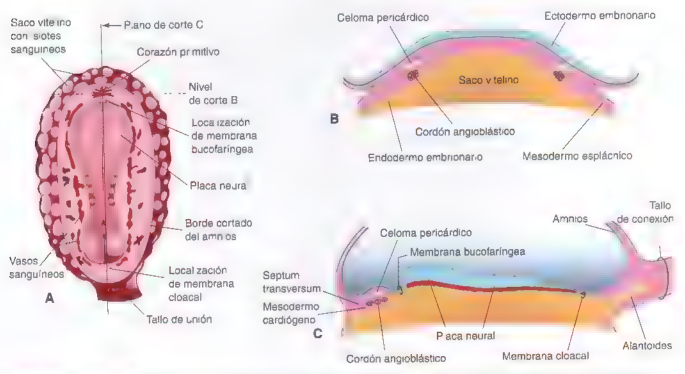


Figura 11 - 1 Desarrollo inicial del corazón. A, Dibujo de una vista dorsal de un embrión (a rededor de 18 días). B, Corte transversal del embrión que muestra los cordones anglos ásticos y su relación con el celoma pericárdico. C, Corte longitudinal del embrión que llustra la relación de los cordones angloblásticos con la membrana bucofaríngea, celoma pericárdico y septum transversum.

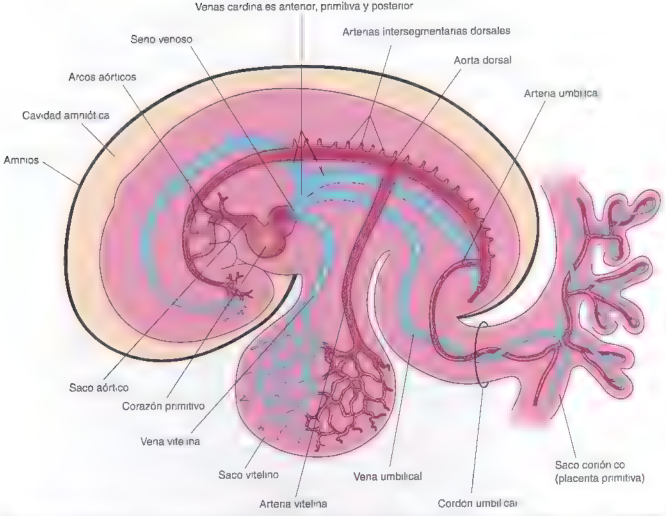


Figure 14-2. Dibulo de aparato cardiovascular embrionario (unos 26 dias) que muestra un camente los vasos en el lado izquierdo. La vena umbilica leva sangre bien oxigenada y nutrientes del corion (parte embrionaria de la placenta) al embrion. Las arterias umbilicales llevan sangre poco oxigenada y productos de desecho del embrión al corion.

unen posteriormente a las venas vitelinas. Las venas hepáticas se forman a partir de los restos de la vena vitelina derecha en la región del hígado en desarrollo. La vena porta se desarrolla a partir de una red anastomótica constituida por las venas vitelinas situadas alrededor del duodeno (Fig. 14-5B)

Las venas umbilicales corren a cada lado del higado y portan sangre bien oxigenada de la placenta hasta el seno venoso. Conforme se desarrolla el higado, las venas umbilicales pierden su conexión con el corazón y desembocan en el higado. La vena umbilical derecha desaparece durante la séptima semana, dejando la vena umbilical izquierda como único vaso que lleva sangre bien oxigenada desde la placenta hasta el embrión. La transformación de las venas umbilicales se puede resumir del siguiente modo (véase Figura 14-5):

- La vena umbilical derecha y la porción caudal de la vena umbilical izquierda entre el hígado y el seno venoso degeneran.
- La porción caudal persistente de la vena umbilical izquierda se convierte en la vena umbilical, la cual transporta toda la sangre de la placenta al embrión.

Se desarrolla una gran comunicación venosa, el conducto venoso, dentro del hígado (véase Figura 14-5B) y conecta la vena umbilical con la vena cava inferior (VCI). El conducto venoso es una forma de evitar el hígado permitiendo el paso directo de la mayor parte de la sangre de la placenta al corazón sin atravesar las redes capilares del hígado.

Las venas cardinales (véanse Figuras 14-2 y 14-4A) constituyen el principal sistema venoso de drenaje del embrión. Las venas cardinales anterior y posterior drenan las partes craneal y caudal del embrión, respectivamente. Las venas cardinales posterior y anterior se unen a las venas cardinales comunes, que entran en el seno venoso (véase Figura 14-2). A lo largo de la octava semana del desarrollo embrionario las venas cardinales anteriores se conectan por una anastomosis (véase Figura 14-5A y B), derivando sangre de la vena cardinal anterior izquierda a la derecha. Esta derivación anastomótica se convierte en la vena braquiocefálica izquierda cuando degenera la porción caudal de la vena cardinal anterior izquierda (véanse Figuras 14-4D y 14-5C). La vena cava superior (VCS) se forma a partir de la vena cardinal anterior derecha y la vena cardinal común derecha.



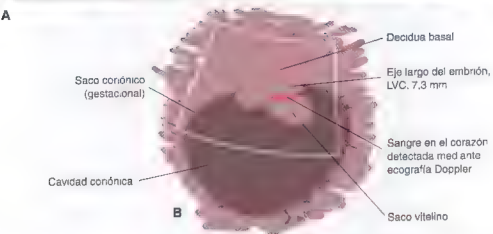


Figure 11 3. A. Ecografía de un embrión de cinco semanas (longitud vértex-cox s. 7,3 mm) y su saco vite ino dentro de saco cor on co (gestaciona.) El corazón pulsátil del embrión se visualizó por medio de ecografía Doppler. B. Esquema de la ecografía para orientación el dentificación de estructuras. (Cortesia de Dr. E. A. Lyons, Professor of Radio ogy and Obstetrics and Gynecology, University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

Las venas cardinales posteriores se desarrollan fundamentalmente a partir de los vasos mesonétricos (riñones provisionales) y desaparecen en gran medida con esos riñones transitorios (véase Capítulo 13). Los únicos derivados adultos de las venas cardinales posteriores son la vaiz de la vena ácigos y las venas ilíacas comunes (véase Figura 14-4D). Las venas subcardinal y supracardinal sustituyen gradualmente y complementan a las venas cardinales posteriores. Las venas subcardinales aparecen en primer lugar (véase Figura 14-4A) y están conectadas entre sí por medio de anastomosis subcardinales y con las venas cardinales posteriores a través de los sinusoides mesoné-

fricos. Las venas subcardinales forman el tronco de la vena renal izquierda, venas suprarrenales, venas gonadales (testicular y ovárica) y un segmento de la VCI (véase Figura 14-4D). Las venas supracardinales constituyen el último par de vasos en formarse y se interrumpen en la región de los riñones (véase Figura 14-4C). Se unen por medio de una anastomosis en posición craneal respecto a éstos, representada en el adulto por las venas ácigos y hemiácigos (véanse Figuras 14-4D y 14-5C). Caudal a los riñones, la vena supracardinal izquierda degenera, mientras que la derecha se convierte en la parte inferior de la VCI (véase Figura 14-4D)

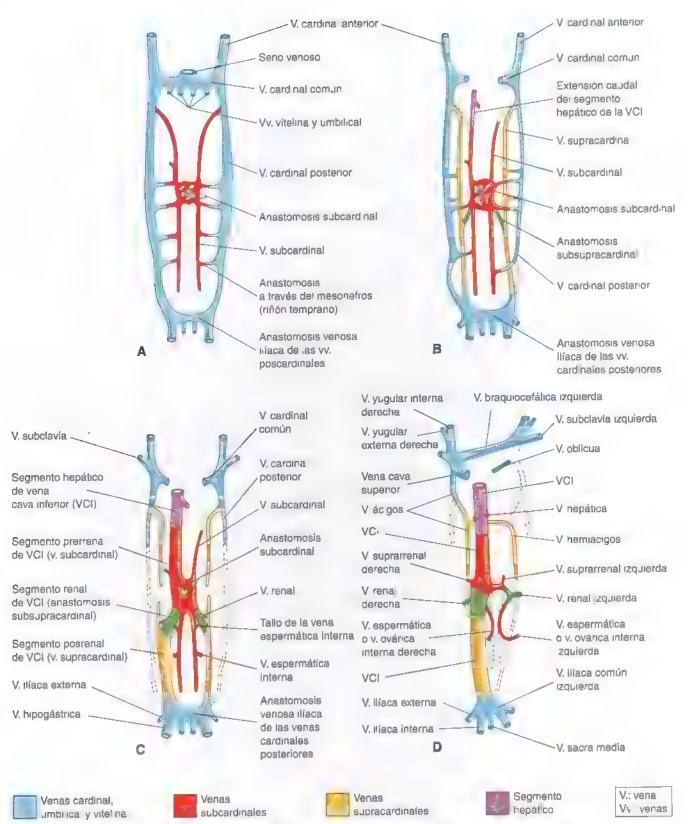
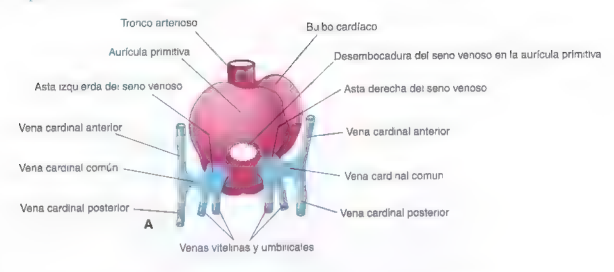
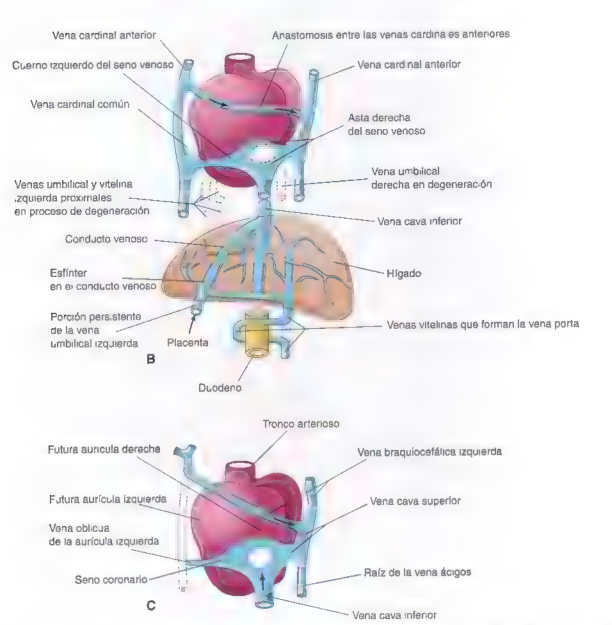


Figure 14 1 Dibujos de las venas primitivas del tronco en un embrion humano (vistas ventrales). Al principio, se encuentran tres sistemas venosos as venas umb licales del cononi las vitelinas del saco vitelinas del cuerpo del embrión. A continuación aparecen las venas subcardinales y, fina mente, se desarrollan as supracardinales. A, Seis semanas. B, Siete semanas. C, Ocho semanas. D. Adulto Los dibujos i ustran as transformaciones que dan lugar al patrón venoso del adulto. (Modificado de Arey LB. Developmental Anatomy, 7 ° ed. revisada. Filadelfía, WB Saunders, 1974.)





Ergura 11-5. Vistas dorsales del corazón en desarro lo. A, Durante la cuarta semana (alrededor de 24 días), se muestran aurícula primitiva y seno venoso y las venas que drenan en ellos. B, Siete semanas, se ilustran el lasta derecha de iseno venoso cuyo tamano ha crecido y la circulación venosa a traves de inígado. Los órganos no se han dibulado a escala. C, Ocho semanas, se indican los derivados aduitos de las venas cardinales.

Desarrollo de la vena cava inferior

La vena cava inferior (VCI) se forma por una serie de cambios en las venas primitivas del tronco que se producen conforme la sangre que regresa de la parte caudal del embrión, se desvía del lado izquierdo al derecho del cuerpo. La VCI consta de cuatro segmentos principales (Fig 14-4C):

- un segmento hepático derivado de la vena hepática (parte proximal de la vena vitelina derecha) y sinusoides hepaticos
- un segmento prerrenal que proviene de la vena subcardinal derecha
- un segmentn renal procedente de la anastomosis subcardinal-supracardinal
- un segmento posrenal formado a partir de la vena supracardinal derecha

Amomalias de la vena cava?

Las múltiples transformaciones que ocurren durante la formación de la VCS y la VCI justifican las variaciones en su forma adulta, aunque no son frecuentes. La anomalía más común es la VCS izquierda persistente que drena a la aurícula derecha a través del orificio aumentado del seno coronario (Figura 14-6), un tronco corto que recibe la mayoría de las venas cardíacas La anomalía más frecuente de a VCI es la interrupción de su trayecto abdominal; como resultado de ello, la sangre de las extremidades inferiores, abdomen y pelvis drena al corazón a través del sistema de la vena ácigos.

Vena cava superior doble

La persistencia de la vena cardinal anterior izquierda produce una VCS izquierda; por consiguiente, existen dos venas cavas superiores (véase Figura 14-6). La anastomosis que forma habitualmente la vena braquiocefálica izquierda es pequeña o falta. La VCS izquierda anómala, derivada de las venas cardinal anterior izquierda y cardinal común, desemboca en la aurícula derecha a través del seno coronario.

Vena cava superior izquierda

La vena cardinal anterior izquierda y la vena cardinal común pueden formar una VCS izquierda, y la vena cardinal anterior derecha y la vena cardinal común, que normalmente dan lugar a la VCS, degeneran. De este modo, la vena braqu ocefálica transporta la sangre del lado derecho a la VCS izquierda rara, que desemboca en el seno coronario.

Ausencia de segmento hepático de la VCI

En algunas ocasiones no se forma el segmento hepático de la VCI. Como consecuencia de ello, la sangre de las partes inferiores del cuerpo drena hacia la aurícula derecha a través de las venas ácigos y hemiácigos. Las venas hepáticas se abren por separado en la aurícula derecha.

Vena cava inferior doble

En ciertos casos poco frecuentes, la VCI situada por debajo de las venas renales está representada por dos vasos. Por lo general, la izquierda es de tamaño mucho menor. Posiblemente, este trastorno es consecuencia de la falta de anastomosis entre las venas del tronco (véase Figura 14-48). Como resultado de ello, la parte inferior de la vena supracardinal izquierda se mantiene como una segunda VCI.

Arcos aórticos y otras ramas de la aorta dorsal

A medida que los arcos faringeos se forman durante las semanas cuarta y quinta, son irrigados por unas arterias, los



Figura 14 - 6. Fotografía de la cara posterior de un corazón adulto con vena cava superior doble. Se han retirado algunas partes de las paredes de la aurícula. La pequeña vena cava superior izquierda desemboca en el seno coronano.

arcos aórticos, que surgen del saco aórtico y terminan en la aorta dorsal (véase Figura 14-2). Inicialmente, las aortas dorsales pares recorren todo el eje longitudinal del embrión, pero enseguida se fusionan y forman una aorta dorsal única, en posición caudal respecto a los arcos faringeos.

Arterias intersegmentarias

Alrededor de treinta ramas de la aorta dorsal, las arterias intersegmentarias dorsales, pasan entre los somitas y sus derivados y transportan sangre hasta ellas (véase Figura 14-2). Las arterias intersegmentarias dorsales del cuello se unen y forman una arteria longitudinal en cada lado la arteria vertebral. La mayor parte de las conexiones originales de las arterias intersegmentarias con la aorta dorsal desaparecen. En el tórax, las arterias intersegmentarias dorsales persisten como las arterias intercostales. Casi todas las arterias intersegmentarias del abdomen se convierten en arterias lumbares, pero el quinto par de arterias intersegmentarias lumbares se mantiene como las arterias iliacas comunes. En la región sacra, las arterias intersegmentarias forman las arterias sacras laterales. El extremo caudal de la aorta dorsal se convierte en la arteria sacra media

Destino de las arterias vitelina y umbilical

Las ramas ventrales impares de la aorta dorsal irrigan el saco vitelino, la alantoides y el corion (véase Figura 14-2). Las arterias vitelinas pasan al saco vitelino y después al intestino primitivo, el cual se forma a partir de la porción incorporada del saco vitelino. Se mantienen tres arterias viteli-

- artena celiaca al intestino anterior
- artena mesentérica superior al intestino medio
- arteria mesentérica inferior al intestino posterior

Las arterias umbilicales pares pasan a través del tallo de conexión (posteriormente, cordón umbilical) y se continúan con los vasos del corion, la parte embrionaria de la placenta (véase Capítulo 7). Las arterias umbilicales transportan sangre poco oxigenada hacia la placenta (véase Figura 14-2). Las partes proximales de estas arterias se convierten en las

artenas ilíacas internas y artenas vesicales superiores, mientras que sus porciones distales se obliteran después del nacimiento y se transforman en los ligamentos umbilicales mediales. Las principales modificaciones que dan origen al sistema artenal definitivo, especialmente la transformación de los arcos aórticos, se describe en secciones posteriores.

Desarrollo posterior del corazón

El primordio del corazón se observa por primera vez a los 18 días (véase Figura 14-1). En el **área cardiógena**, las células mesenquimales esplácnicas ventrales respecto del

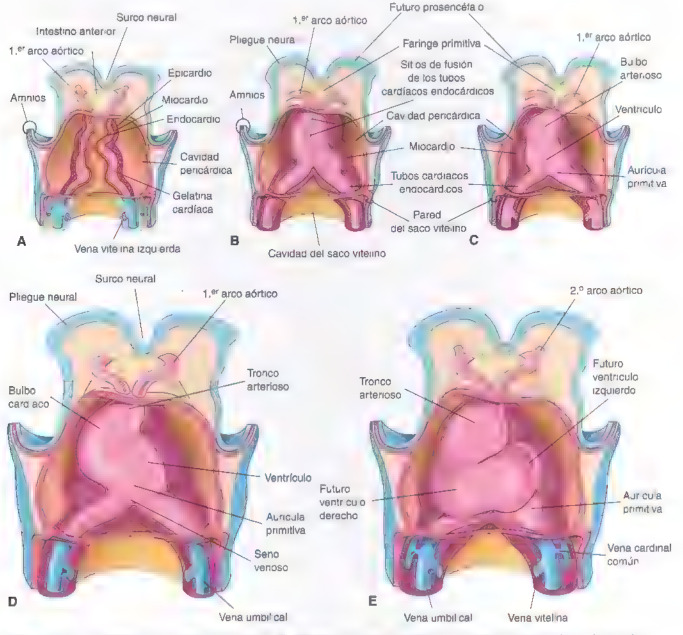
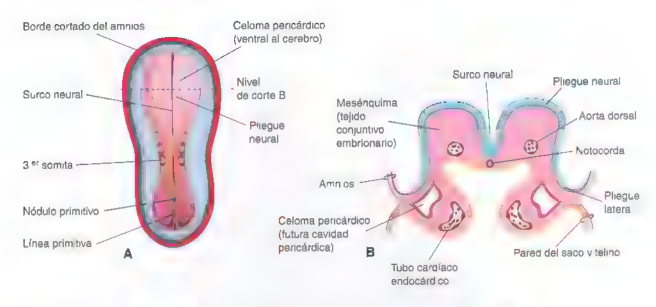
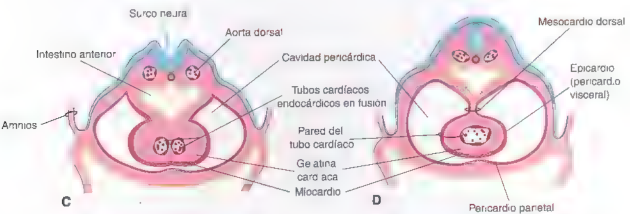
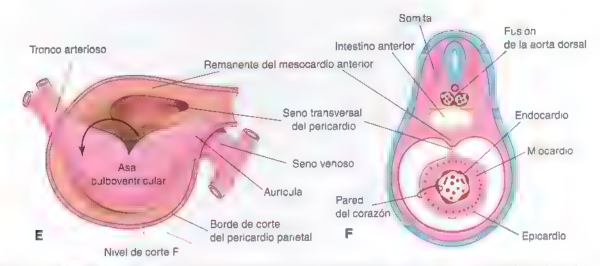


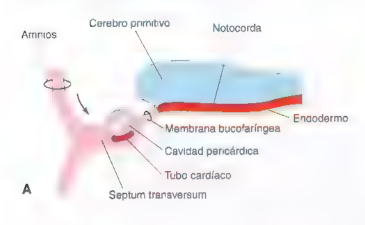
Figura 14 - 7. A a C Dibujos de vistas ventrales del corazon y la región pericárdica en desarrollo (22 a 35 d as). Se ha retirado la pared pericárdica ventral con el fin de mostrar el miocardio en desarrollo y la fusión de los tubos endotel ales para formar un tubo único. La fusión se inicia en constitue en extremos craneales de los tubos y se extiende en sentido caudas hasta formar un corazón tubular un co. El endote lo del tubo cardíaco constituye el endocardio del corazón. A medida que se alarga el corazón, se dobla sobre sí mismo para formar un corazón en forma de S (D y E).

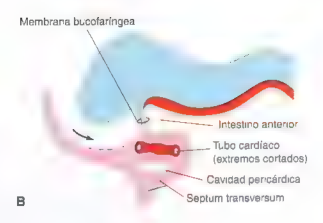






Irgura 14 II. A, Dibujo de la vista dorsal de un embrión (alrededor de 20 dias). B, Esquema de corte transversal de la región cardíaca del embrión de A que muestra tubos cardiacos y pieques corporates laterales. C, Corte transversa, de un embrion i geramente máyor que i ustra la formación de la cavidad pericardica y los tubos cardiacos en proceso de fusión. D, Corte similar (a rededor de 22 dias) que muestra tubo cardiaco un co, suspendido por el mesocardio dorsal. E, Dibujo esquematico del corazón (a rededor de 28 dias) que muestra la degeneración de la porción centra i del mesocardio dorsal y formación del seno transversal del pericardio. E, Corte transversal de este embrion al nivel seña ado en E que liustra las capas de la pared del corazón.





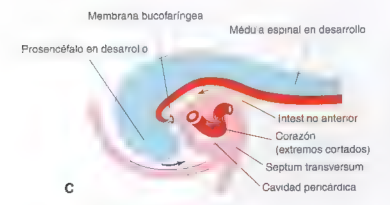


Figura 14 – 9. Dibujos de cortes longitudinales de la mitad craneal de embriones humanos a lo largo de la cuarta semana que muestran el efecto del pliegue de la cabeza (flecha) en la posición del corazón y otras estructuras. A y B, A medida que se desarroha el pliegue de la cabeza, el tubo cardíaco y la cavidad pericárdica adquieren una posición ventral al intestino antenor y caudal a la membrana bucofaríngea. C, Obsérvese que las posiciones de la cavidad pericárdica y el septum transversum se ahora detrás de la cavidad pericárdica, donde formará el tendón central del diafragma.

celoma pericardico se agregan y se unen entre ellas para formar dos primordios cardíacos, los cordones angioblásticos. Estos cordones se canalizan y dan lugar a dos tubos cardíacos endocárdicos de pared delgada (Figuras 14-7 y 14-8B) A medida que se produce el plegamiento lateral del embrión los tubos endocárdicos se acercan y fusionan entre si originando un único tubo cardíaco (véanse Figuras 14-7C y 14-8D). La fusión de los tubos cardíacos se inicia en el extremo craneal del corazón en desarrollo y se extiende en sentido caudal. Los estudios moleculares realizados en embriones de ratón y de pollo han demostrado la presencia de dos genes 6HLH (hélice-asa-hélice básica) dHAND y eHAND, en el par de tubos endocárdicos primitivos, así como en etapas posteriores de la morfogenia cardíaca. El gen murino MEF2C, que se expresa en células precursoras cardiógenas antes de la formación de los tubos cardíacos, parece constituir un regulador esencial del desarrollo cardíaco inicial. Aún es preciso dilucidar su función

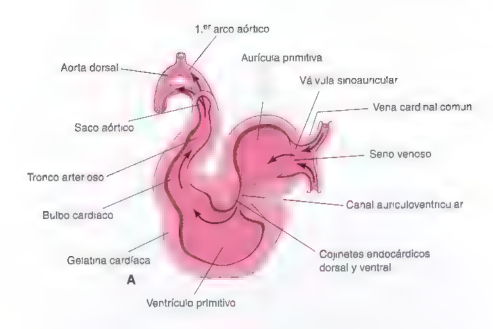
Conforme se fusionan los tubos cardiacos se forma una capa externa del corazón embrionario, el miocardio primitivo, a partir del mesodermo esplácnico que circunda al celoma pericárdico (véase Figura 14-8B). En esta fase, el corazón en desarrollo está compuesto por un tubo endotelial delgado separado de un tubo muscular grueso, el miocardio primitivo, por un tejido conjuntivo gelatinoso, la gelatina cardiaca (véase Figura 14-8C y D). El tubo endotelial se convierte en el revestimiento endotelial interno del corazón o endocardio, mientras que el miocardio primitivo constituye la pared muscular del corazón o miocardio. El pericardio visceral o epicardio deriva de células mesoteliales

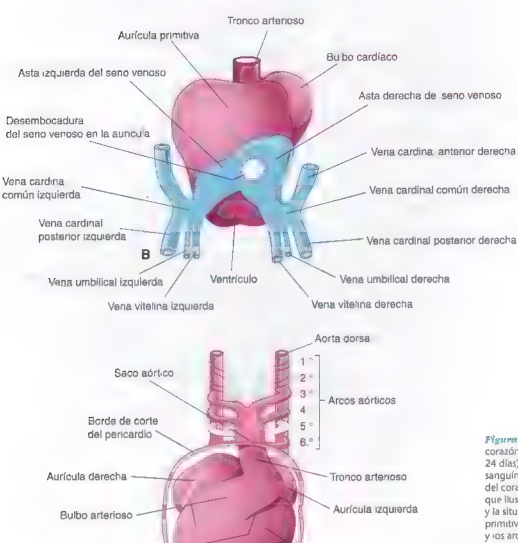
que surgen de la superficie externa del seno venoso y se dispersan por el miocardio (véase Figura $14-8D ext{ y } F$)

A medida que tienen lugar el plegamiento de la región de la cabeza, el corazón y la cavidad pericardica se sitúan en posición ventral respecto al intestino anterior y caudal en relación a la membrana bucofaríngea (Figura 14-9) Al mismo tiempo, el corazón tubular se alarga y desarrolla dilataciones y constricciones alternas (véase Figura 14-7C a E)

- tronco arterioso
- bulbo cardiaco
- ventrículo
- auricula
- seno venoso

El tronco arterioso se continúa con el saco aórtico en la zona craneal (Figura 14-10A), del cual surgen los arcos aórticos. El seno venoso recibe las venas umbilical, vitelina y cardinal común procedentes del corion, saco vitelino y embrión, respectivamente (véase Figura 14-10B) Los extremos arterial y venoso del corazón se fijan a los arcos faringeos y septum transversum, respectivamente Puesto que el bulbo cardíaco y el ventrículo crecen con mayor rapidez que otras regiones, el corazón se pliega sobre sí mismo y forma un asa bulboventricular en forma de U (véase Figura 14-8E). Se desconocen en gran medida la(s) molécula(s) de señalización y los mecanismos celulares responsables de la formación del asa cardíaca. A medida que el corazón primitivo se dobla la aurícula y el seno venoso adquieren una posición dorsal respecto al tronco arterioso





Ventrículo

Surco bulboventricular

C

Figura 14 - 10. A, Corte sagital del corazón primitivo (alrededor de 24 días) que muestra su flujo sanguíneo (flechas) B, Vista dorsal del corazón (alrededor de 26 días) que ilustra los cuemos del seno venoso y la situación dorsal de la aurícula primitiva. C, Vista ventral del corazón y los arcos aórticos (unos 35 días) Se rebró la pared ventral del saco pericárdico con el fin de mostrar el corazón en la cavidad pericárdica

bulbo cardíaco y ventrículo (véase Figura 14-10A y B). En este momento, el seno venoso ha desarrollado expansiones laterales, las astas derecha e izquierda del seno venoso.

Conforme se alarga y dobla, el corazón se invagina de modo gradual hacia la **cavidad pericárdica** (véanse Figuras 14-8C y D y 14-9C). Inicialmente, el corazón está suspendido de la pared dorsal por un mesenterio, el **mesocardio dorsal**, pero la parte central de este mesenteno degenera pronto, formando una comunicación, el **seno pericárdico transversal**, entre los lados derecho e izquierdo de la cavidad pericárdica (véase Figura 14-8E y F). En esta etapa, el corazón se halla unido solamente por sus extremos craneal y caudal.

Circulación a través del corazón primitivo

Las contracciones iniciales del corazón se originan en el músculo, es decir, son miogenas. Las capas musculares de la aurícula y el ventrículo son continuas y las contracciones se producen en ondas de tipo peristáltico que comienzan en el seno venoso. Al principio, la circulación a través del corazón primitivo es de tipo flujo y reflujo sin embargo, hacia finales de la cuarta semana las contracciones cardíacas coordinadas producen un flujo unidireccional. La sangre penetra en el seno venoso (véase Figura 14-10A y B) desde:

- el embrión a través de las venas cardinales comunes
- la placenta en desarrollo por medio de las venas umbilicales
- el saco vitelino a través de las venas vitelinas

La sangre del seno venoso entra en la aurícula primitiva, cuyo flujo está controlado por las válvulas sinoauriculares (Figura 14-11A a D). A continuación la sangre pasa por el canal auriculoventricular hacia el ventriculo primitivo. Cuando éste se contrae, la sangre es bombeada a través del bulbo cardíaco y el tronco arterioso hacia el saco aórtico, desde donde se distribuye a los arcos aórticos (canales arteriales) en los arcos faringeos (véase Figura 14-10C). Después la sangre entra en la aorta dorsal para ser distribuida en el embrión, saco vitelino y placenta (véase Figura 14-2)

División del corazón primitivo

La división del canal auriculoventricular, aurícula primitiva y ventriculo primitivo comienza alrededor de la mitad de la cuarta semana y termina prácticamente a finales de la quinta. Aunque se describen por separado, ambos procesos tienen lugar de manera simultánea.

División del canal auriculoventricular

Hacia finales de la cuarta semana del desarrollo se forman cojinetes endocárdicos en las paredes dorsal y ventral del canal auriculoventricular (AV). A medida que estas masas de tejido son invadidas por células mesenquimales a lo largo de la quinta semana (véase Figura 14-11B), los cojinetes endocárdicos AV se acercan y fusionan entre sí, dividiendo el auriculoventricular en canales AV derecho e izquierdo (véase Figura 14-11C y D) Estos conductos separan parcialmente la aurícula primitiva del ventrículo y los cojinetes endocárdicos funcionan como válvulas AV

Los cojinetes endocárdicos se desarrollan a partir de una matriz extracelular especializada (MEE) o gelatina cardíaca. Tras recibir señales inductoras del miocardio del conducto AV, un segmento de las células endocárdicas internas sufre una transformación epitelial-mesenquimatosa y postenormente invaden la MEE Los cojinetes endocárdicos transformados participan en la formación de las válvulas y los tabiques membranosos del corazon. Se ha publicado que el factor de crecimiento transformante β (TGF-β1 y 2), proteínas morfogenéticas de hueso (BMP2A y BMP4), proteína de dedo de zinc Slug y una cinasa tipo receptor de activina (ChALK2) estarian implicadas en la transformación epitelialmesenquimatosa y la formación de los cojinetes endocárdicos.

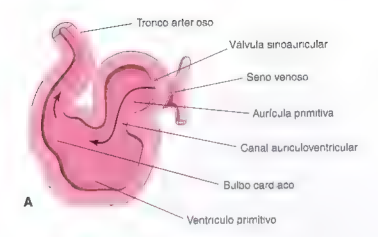
División de la auricula primitiva

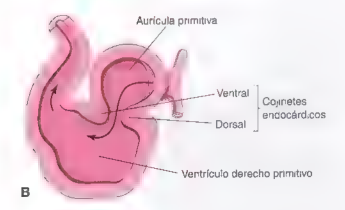
La aurícula primitiva comienza a dividirse a finales de la cuarta semana en una aurícula derecha y una aurícula izquierda mediante la formación y posterior modificación y fusión de dos tabiques, el septum primum y el septum secundum (Figuras 14-12 y 14-13)

El **septum primum** (primer tabique), una membrana delgada en forma de media luna, crece hacia los connetes endocárdicos en proceso de fusión desde el techo de la aurícula primitiva, dividiendo parcialmente la aurícula común en mitades derecha e izquierda. Conforme crece este tabique como una cortina, se forma una abertura grande, el ostium primum, entre su borde libre en forma de media luna y los cojinetes endocárdicos (véanse Figuras 14-12C v 14-13A a C). El ostium primum funciona como una derivación que permite el paso de sangre oxigenada desde la auricula derecha a la izquierda. El tamaño de este agujero se reduce progresivamente hasta desaparecer a medida que el primer tabique se fusiona con los cojinetes endocárdicos unidos para formar un tabique AV primitivo (véase Figura 14-13D y D_1). Antes de su desaparición, aparecen perforaciones, producidas por muerte celular programada, en la parte central del primer tabique. A medida que este tabique se une a los cojinetes endocárdicos fusionados, las perforaciones coalescen y dan lugar a otra abertura, el ostium secundum. Simultâneamente, el borde libre del primer tabique se une al lado izquierdo de los cojmetes endocárdicos fusionados, cerrando el ostium primum (veanse Figuras 14-12D y 14-13D). El ostium secundum garantiza un flujo continuo de sangre oxigenada desde la aurícula derecha a la izquierda.

El septum secundum (segundo tabique), una membrana muscular en forma de media luna, crece desde la pared ventrocraneal de la aurícula, inmediatamente a la derecha del septum primum (véase Figura $14\text{-}13D_1$). Conforme crece durante las semanas quinta y sexta, este grueso tabique se superpone gradualmente al ostium secundum del septum primum (véase Figura 14-13E). El segundo tabique forma una división incompleta entre las aurículas; por consiguiente, se forma un agujero oval (L. foramen ovale). La porción craneal del primer tabique, inicialmente unida a la raiz de la aurícula izquierda, desaparece de forma gradual (véase Figura $14\text{-}13G_1$ y H_1) La parte restante de dicho tabique, fijada a los cojinetes endocárdicos fusionados, forma la válvula a modo de solapa del agujero oval.

Antes del nacimiento, el agujero oval permite que la mayoría de la sangre oxigenada que llega a la aurícula derecha desde la VCI entre en la aurícula izquierda (Figura 14-14A) y evita su paso en sentido opuesto, ya que el septum primum se cierra contra el septum secundum, relativamente rígido (véase Figura 14-14B). Después del nacimiento normalmente el agujero oval se cierra y su válvula se fusiona con el septum primum. Como consecuencia de ello, el





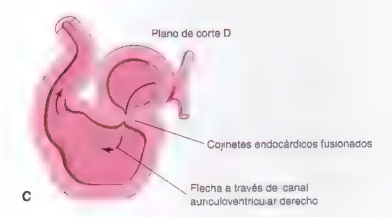
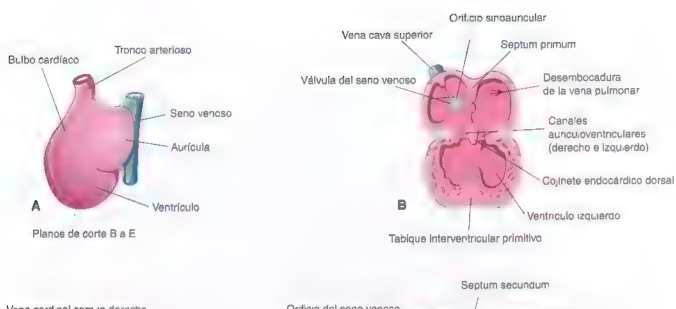
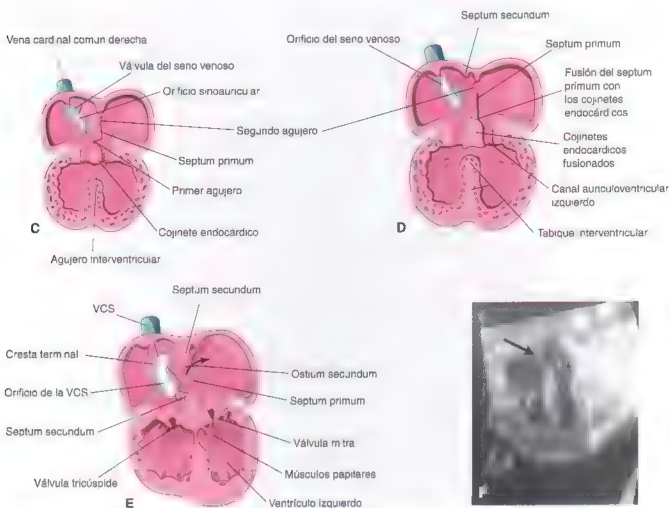


Figura 14 – 11. A a C, Cortes sagitales del corazón durante la cuarta y quinta semanas que ilustran el flujo sanguíneo a través de este órgano y la división del canal auriculoventricular. D, Corte coronal del corazón en el plano en que se muestra en C. Obsérvese que tamb én ha comenzado el desarrollo de los tablques interauricular e interventricular.







Lightm 1.1—1.2 Esquemas del corazón en desarro lo que muestran la división de cana lauriculo entricular, aurícula y ventrículo primitivos. A Esquema de plano de os cortes. B, Corte frontal del corazón durante la cuarta semana (alrededor de 28 dias) que señala el aspecto inicial del septum primum, el tabique interventricular y el colinete endocardico dorsa. C, Corte similar de corazón (unos 32 días), que muestra perforaciones en la parte dorsal del septum primum. D. Corte del corazón (cerca de 35 días), que muestra el ostium secundum. E, Corazón de alrededor de ocho semanas que i ustra la división en cuatro cámaras. La flecha indica el filipide de sangre bien oxigenada de la aurícula derecha a la izquierda. E, Ecografía de un feto en el segundo trimestre que muestra las cuatro cámaras cardiacas. Obsérvense el segundo tabique (flecha) y la aorta descendente. (Cortesia del Dr. Creg. Re.d., Women's Hospita, and the Department of Obstetrics, Gynecology, and Reproductive Sciences, University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

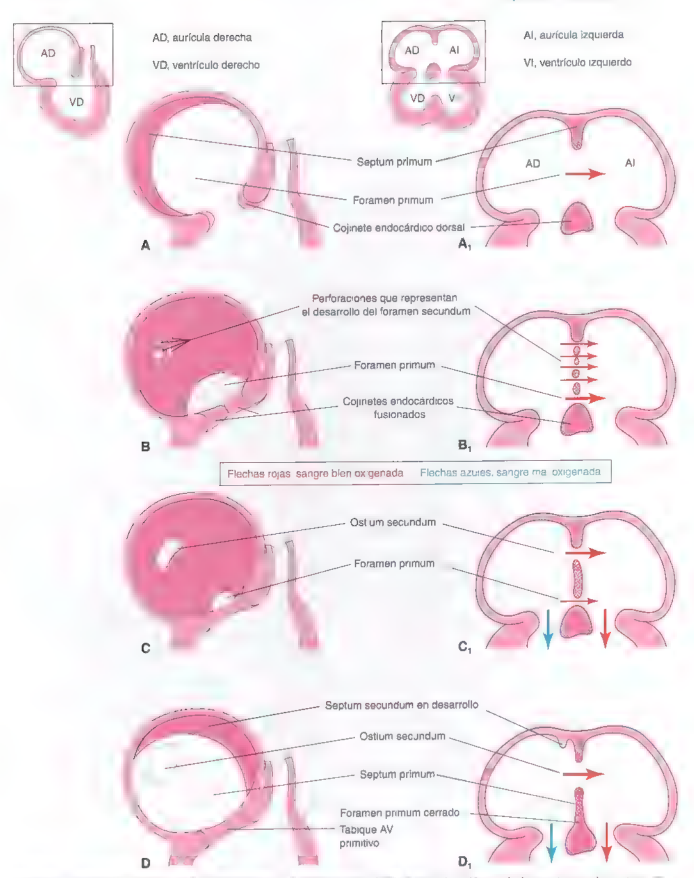
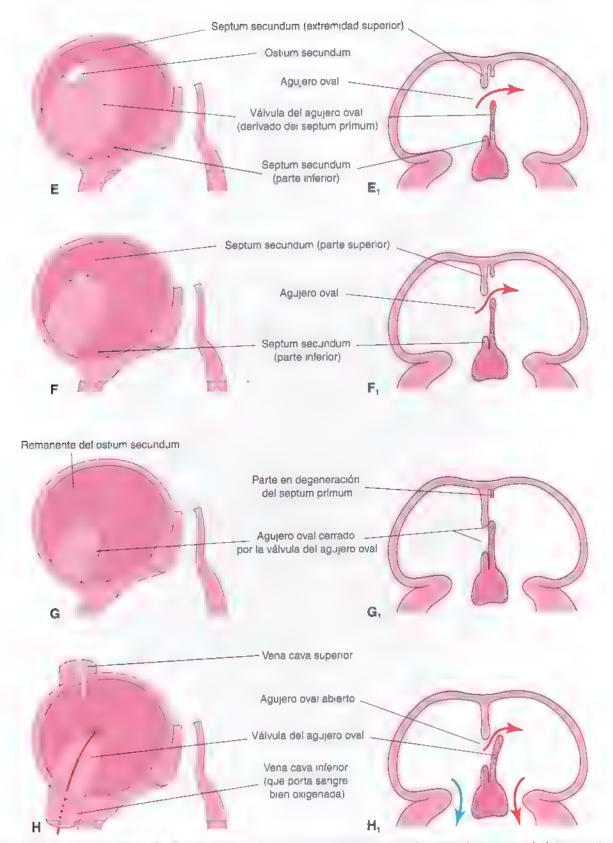
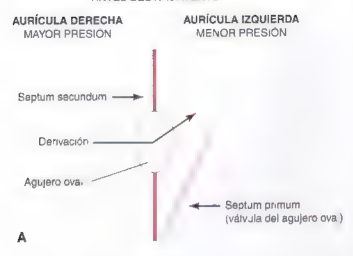


Figura 13 – 13 Esquemas que lustran las etapas sucesivas de la división de la aurícula primitiva. A a H. Vistas del tabique interauricular en desarro o observado desde e la ado derecho A₁ a H₁. Cortes corona es de labique interauricular en desarro lo Observese que, conforme crece e septum secundum, se superpone en la abertura del septum primum (ostium secundum).



Engurn 11-13 Continuación Obsérvese a válvula de agujero oval en G y H. Cuando la presión en la auricula derecha supera la de la izquierda, pasa sangre dei lado derecho a lizquierda del corazón. Cuando las presiones son iguales o más elevadas en la auricula izquierda, la válvula cierra el agujero oval G_1)

ANTES DEL NACIMIENTO



DESPUÉS DEL NACIMIENTO

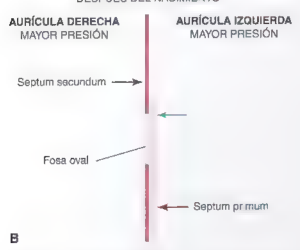


Figura 14 – 14. Diagrama que ilustra la relación del septum primum con el agujero oval y el septum secundum. A. Antes de nacer, la sangre deriva de la aurícula derecha a través de agujero oval hacia la aurícula izquierda cuando aumenta la presión. Al disminuir la presión en la aurícula derecha, la válvula tipo solapa del agujero oval presiona contra el septum secundum relativamente rígido, lo que cierra el agujero oval B. Después del nacimiento, la presión en la aurícula izquierda aumenta conforme de sangre regresa de los pulmones, ahora funcionales. El nalmente, el septum primum presiona contra el septum secundum y se adhiere a él, cerrando permanentemente el agujero oval y formando la fosa oval

tabique interauricular se convierte en una división completa entre las auriculas. Una depresión ovalada en la parte inferior del tabique interauricular de la aurícula derecha, la fosa oval (véase Figura 14-52), es una estructura vestigial (remanente) del agujero oval.

Cambios en el seno venoso

Al principio, el seno venoso desemboca en el centro de la pared dorsal de la aurícula primitiva y sus astas derecha e izquierda tienen aproximadamente el mismo tamaño (véase Figura 14-5A). El alargamiento progresivo del asta derecha es consecuencia de dos derivaciones izquierda-derecha de sangre

- La primera derivación es consecuencia de la transformación de las venas umbilical y vitelina comentada en secciones previas
- La segunda derivación se produce cuando las venas cardinales anteriores se conectan mediante anastomosis (véase Figura 14-58 y C). Esta comunicación deriva sangre desde la vena cardinal anterior izquierda hacia la izquierda. La derivación se convierte en la vena braquiocefálica izquierda. La vena cardinal anterior derecha y la vena cardinal común derecha dan lugar a la VCS.

A finales de la cuarta semana, el asta derecha es considerablemente mayor que la izquierda (Figura 14-15A). A medida que esto ocurre, el orificio sinoauricular se mueve hacia la derecha y se abre en la parte de la aurícula primitiva, que se transformará en la aurícula derecha adulta (véanse Figuras 14-11D y 14-15C). Las consecuencias de estas dos derivaciones venosas izquierda-derecha son

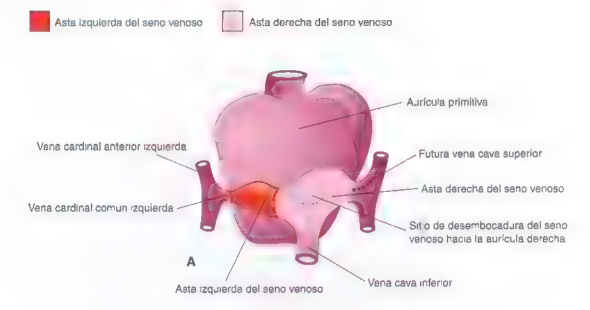
- Disminución del tamaño e importancia del asta izquierda del seno venoso.
- Crecimiento del asta derecha, que recibe toda la sangre de la cabeza y cuello a través de la VCS, y de la placenta y regiones caudales del cuerpo por la VCI

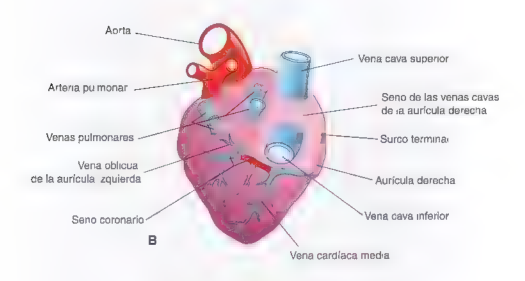
Inicialmente, el seno venoso constituye una cámara individual del corazón y desemboca en la pared dorsal de la aurícula derecha (véase Figura 14-10A y B). A medida que avanza el desarrollo cardíaco, el asta izquierda del seno venoso se convierte en el **seno coronario,** mientras que la derecha se incorpora a la pared de la aurícula derecha (véase Figura 14-15B y C)

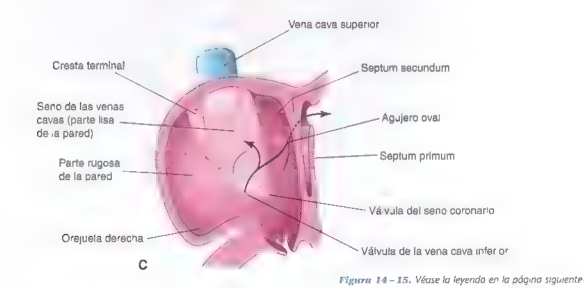
Puesto que procede del seno venoso, la parte lisa de la pared de la aurícula derecha se denomina seno de las venas cavas (véase Figura 14-15B y C). El resto de la superficie interna de la pared de la aurícula derecha y la bolsa muscular cónica, la orejuela, tienen un aspecto trabecular rugoso. Ambas partes derivan de la aurícula primitiva. La parte lisa (seno de las venas cavas) y la parte rugosa (auricula primitiva) están delineadas internamente en la aurícula derecha por un reborde vertical, la cresta terminal (véase Figura 14-15C) y a nivel externo por un surco superficial poco llamativo, el surco terminal (véase Figura 14-15B). La cresta terminal representa la parte craneal de la válvula sinoauricular derecha (véase Figura 14-15C); la porción caudal de esta válvula forma las válvulas de la VCI y del seno coronano. La válvula sinoauricular izquierda se fusiona con el segundo tabique y se incorpora con él al tabique interau-

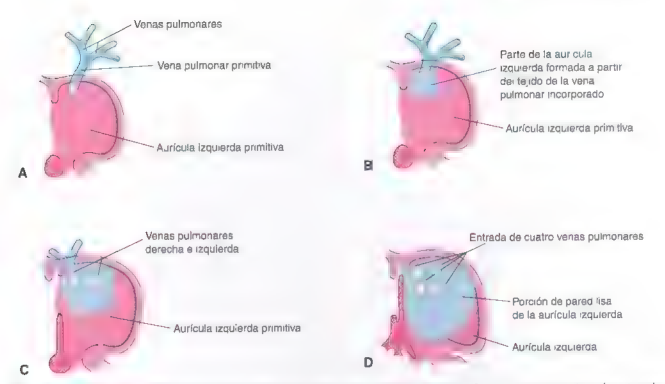
Vena pulmonar común y formación de la aurícula izquierda

Casi toda la pared de la aurícula izquierda es lisa, ya que procede de la incorporación de la vena pulmonar primitiva (Figura 14-16). Esta vena se desarrolla como una evaginación de la pared auricular dorsal, inmediatamente a la izquierda del primer tabique. A medida que la aurícula crece la vena pulmonar primitiva y sus ramas principales se incorporan gradualmente a la pared de la aurícula izquierda dando lugar a cuatro venas pulmonares (véase Figura 14-16C









Inguiri 14 – 16. Diagramas que l'ustran la incorporación de las venas pulmonares a la auncula izquierda. A. Cinco semanas, se muestra la desembocadura de la vena pulmonar común en la auricula izquierda primitiva. B. Etapa posterior que representa la incorporación parcial de la vena pulmonar común. C. Se sisemanas, se i ustran las desembocaduras de dos venas pulmonares en la auricula izquierda como consecuencia de la incorporación de la vena pulmonar común. D. Ocho semanas, se indican cuatro venas pulmonares con orificios auriculares separados. La auricula izquierda primitiva se convierte en a ore ue a izquierda de la du to, un apéndice tubular de la auricula. La mayor parte de la auricula izquierda se forma por la incorporación de la vena pulmonar común y sus ramas.

y D). Los estudios moleculares han confirmado la migración de mioblastos auriculares hacia las paredes de las venas pulmonares. Se desconoce la importancia funcional de este músculo cardiaco pulmonar (miocardio pulmonar). La pequeña orejuela izquierda se deriva de la aurícula primitiva; el aspecto de su superficie interna es trabecular rugoso.

Michigania venosas pulmonarus anómalas

En las conexiones venosas pulmonares totalmente anómalas, ninguna de las venas pulmonares conecta con la aurícula izquierda, sino que desembocan en la aurícula derecha, en alguna de las venas sistémicas o en ambas. En el caso de anomalías parciales de las conexiones venosas pulmonares, una o más venas pulmonares tienen conexiones anómalas semejantes, mientras que el resto tiene conexiones normales.

División del ventriculo primitivo

La división del ventrículo primitivo comienza con un reborde muscular medial, el tabique interventricular (IV) primitivo, en el suelo del ventrículo cerca de su vértice (véase Figura 14-12B). Este grueso pliegue en forma de media luna tiene un borde libre cóncavo (Figura 1417A). En un principio, el aumento de su altura es consecuencia principalmente de la dilatación de los ventriculos a cada lado del tabique IV (véase Figura 14-17B). Las paredes mediales de los ventrículos en crecimiento se acercan entre sí y se fusionan para formar el primordio de la parte muscular del tabique IV. Posteriormente se produce una activa proliferación mioblástica en este tabique, que aumenta de tamaño. Hasta la séptima semana, existe un agujero interventricular en forma de media luna entre el borde libre del tabique IV y los coimetes endocárdicos fusionados. El agujero IV permite la comunicación entre los ventrículos derecho e izquierdo (véanse Figuras 14-17 y 14-18B). El agujero IV se suele cerrar a finales de la séptima semana a medida que los rebordes bulbares se fusionan con el cojinete endocárdico (Figura 14-18C a E).

El cierre del agujero IV y la formación de la parte membranosa del tabique IV se deben a la fusión de tejidos de tres fuentes

- reborde bulbar derecho
- reborde bulbar izquierdo
- cojmete endocárdico

Figura 14-15 Diagramas que representan la evolución de seno venoso. A, Vista dorsal de corazón (alrededor de 26 días) que muestra la auricula primitiva y el seno venoso. B, Vista dorsal a las ocho semanas después de la incorporación del asta derecha de seno venoso en la auricula derecha. El asta izquierda del seno venoso se ha convertido en el seno coronario. C. Vista interna de la auricula derecha fetal que muestra. 1) la parte lisa de la pared de la auricula derecha (seno de las venas cavas) derivado del asta derecha de seno venoso y 2) cresta terminal y valvula si de la vena cava inferior y seno coronario que derivan de la valvula si noauricular derecha. La aurícula derecha primitiva da lugar a la ore uela derecha, una bolsa muscular

La parte membranosa del tabique IV deriva de una extensión de tejído del lado derecho del cojinete endocárdico hacia la parte muscular del tabique IV. Este tejido se une al tabique aortopulmonar y la parte muscular gruesa del tabique IV (Figura 14-19C). Después del cierre del agujero IV y la formación de la parte membranosa del tabique IV, el tronco pulmonar se comunica con el ventrículo derecho y la aorta con el izquierdo (véase Figura 14-18E).

La cavitación de las paredes ventriculares forma un sistema esponjoso de haces musculares las trabéculas carnosas. Algunos de ellos se convierten en los **músculos papilares** y las cuerdas tendinosas (L. chordae tendineae). Estas cuerdas van desde los músculos papilares hasta las válvulas auriculoventriculares (véase Figura 14-19C y D).

Resgrafia cardiaca fatal

Los adelantos tecnológicos en ecografía han posibilitado el reconocimiento de la anatomía cardíaca fetal normal y anómala por los especialistas en esta técnica (Figura 14-20). Cuando se observa un latido cardíaco lento, el feto tiene el riesgo de padecer una cardiopatía cardíaca asociada. La mayoría de los estudios se efectúan entre las semanas 18 y 22 de gestación, ya que para entonces el corazón es lo suficientemente grande para ser explorado con facilidad; sin embargo, si es preciso, se puede estudiar la anatomía cardíaca fetal incluso a las 16 semanas.

Division del bulbo cardiaco y tronco arterioso

A lo largo de la quinta semana del desarrollo, la activa proliferación de las células mesenquimales de las paredes del bulbo cardíaco determina la formación de **rebordes bulbares** (véanse Figuras 14-18C y D y 14-21B y C). En el tronco arterioso se forman rebordes similares que se continúan con los bulbares. Los rebordes bulbares y troncales proceden en gran parte del mesénquima de la cresta neural. Las células de la cresta neural migran a través de la faringe primitiva y arcos faringeos hasta alcanzar estos rebordes. A medida que ocurre este proceso los rebordes bulbares y troncales llevan a cabo un movimiento en espiral de 180º La orientación espiral de ambos rebordes, causada posiblemente por el flujo de sangre procedente de los ventriculos origina la formación de un tabique aortopulmonar espiral cuando los rebordes se fusionan (véase Figura 14-21D a G). Este tabique divide el bulbo arterioso y el tronco arterioso en dos conductos arteriales, la aorta y el tronco pulmonar. Debido a la forma en espiral del tabique aortopulmonar, el tronco pulmonar gira alrededor de la aorta ascendente (vease Figura 14-21H). El bulbo arterioso se incorpora a las paredes de los ventrículos definitivos (véase Figura 14-18A y B):

- En el ventriculo derecho, el bulbo arterioso está representado por el cono arterioso (infundíbulo), que origina el tronco pulmonar
- En el ventrículo izquierdo, este bulbo forma las paredes del vestíbulo aórtico, la parte de la cavidad ventricular inmediatamente por debajo de la válvula aórtica.

Desarrollo de las válvulas cardiacas

Cuando casi ha finalizado la división del tronco arterioso (véase Figura 14-21 A a C), inician su desarrollo las **válvulas** semilunares a partir de tres tumefacciones de tejido subendocárdico alrededor de los orificios de la aorta y el tronco pulmonar Estas tumefacciones se vacían y adquieren una nueva forma para dar lugar a tres cúspides de pared delgada (véanse Figuras 14-19C y D y 14-22). Las **válvulas** auriculoventriculares (AV) (válvulas tricúspide y mitral)

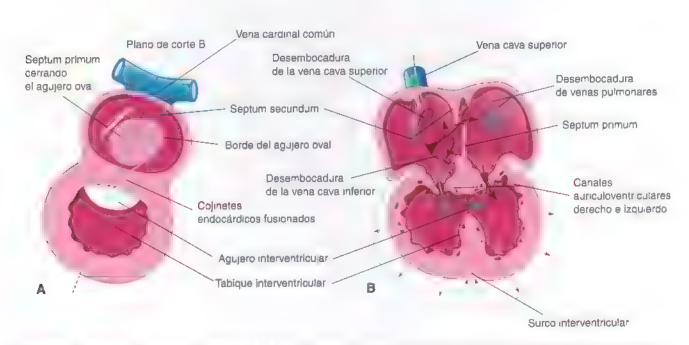


Figura 14 17 Diagramas esquemáticos que señalan la división de corazón primitivo. A. Corte sagital a finales de la quinta semana que muestra tabique y aguieros cardíacos. Β, Corte corona en una etapa ligeramente postenor que illustra las direcciones del fiujo sanguineo a través del corazón y expansión de los ventrículos.

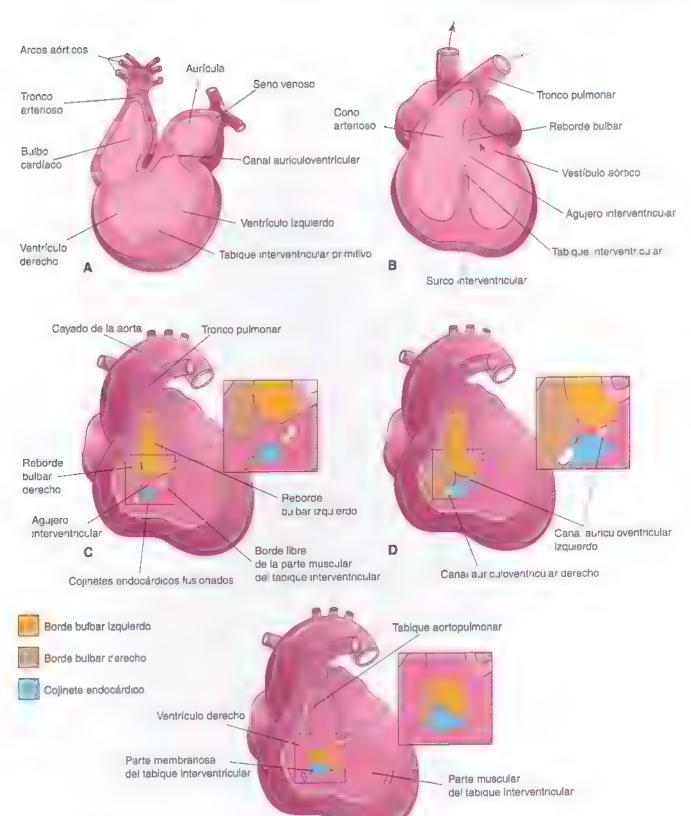
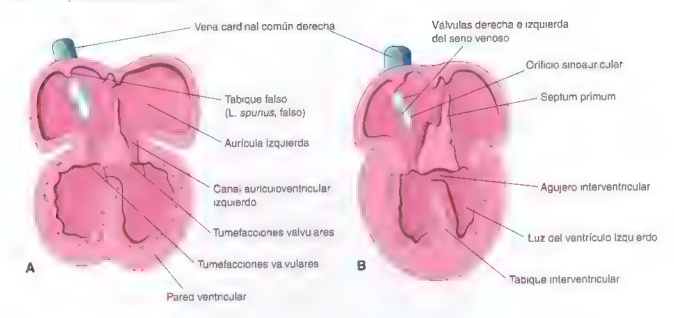


Figure 11. 18 Esquemas que lustran a incorporación del bulbo cardíaco a los ventriculos, así como la división del bulbo y tronco arteriosos en aorta y tronco pulmonar. A Corte sagita la las cinco semanas que muestra bulbo cardíaco como una de las camaras de corazon primitivo. B Esquema de un corte corona la las seis semanas, después de la incorporación del bulbo cardíaco a los ventrículos para originar e cono arterioso (infundíbulo) del ventrículo derecho y el vestíbulo aórtico del ventrículo (izquierdo. Cla. E. Esquemas que illustran el cierre del aguiero interventricular y la formación de la parte membranosa de tablique interventricular. Se han retirado las paredes del tronco arterioso, bulbo cardíaco y ventrículo derecho. Cla Cinco semanas, se muestran los piegues bulbares y los colinetes endocárdicos fusionados. D. Seis semanas, se senala cómo disminuye el agujero interventricular por la proferación de tel do subendocárdico. E. Siete semanas, se muestran los pliegues bulbares fusionados, la parte membranosa del tabique interventricular, formado por extensiones de tejido de lado derecho de los colinetes endocárdicos, y el cierre del aguiero interventricular.

E



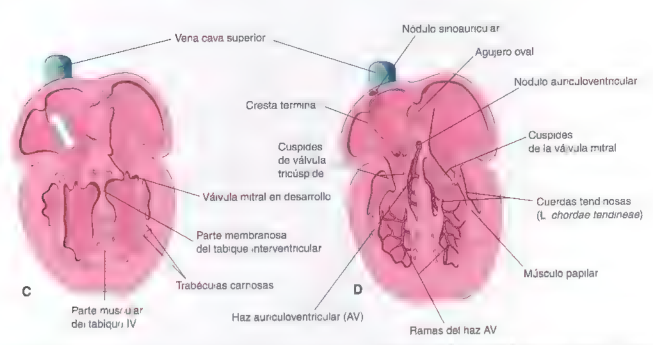


Figura 13 19 Esquemas de cortes frontales del corazón que ilustran las etapas suces vas del desarrollo de las válvulas aur culoventrictiares, cuerdas tendinosas y músculos papilares. A, Cinco semanas. B, Seis semanas. C. Siete semanas. D, Veinte semanas, se representa e la stema de conducción de corazón.

se desarrollan del mismo modo a partir de proliferaciones localizadas de tejido alrededor de los conductos AV.

Sistema de conducción del corazón

Inicialmente, el músculo de la aurícula y ventrículo es continuo. La aurícula primitiva actúa como el marcapasos temporal del corazón, pero el seno venoso se hace cargo de esta función en poco tiempo. El nódulo sinoauricular (SA) se desarrolla a lo largo de la quinta semana. En un principio se encuentra en la pared derecha del seno venoso, pero se incorpora a la pared de la aurícula derecha con éste (véase Figura 14-19D). El nodo SA se localiza en la parte superior de la aurícula derecha, cerca de la entrada de la VCS. Tras la incorporación del seno venoso, las células de su pared izquierda aparecen en la base del tabique interauricular inmediatamente delante de la desembocadura del seno coronario. Junto con células de la región AV, forman el nódulo y haz AV, situados inmediatamente encima de los cojinetes endocárdicos. Las fibras que surgen del haz AV pasan de la aurícula hacia el ventriculo y se dividen en las ramas derecha e izquierda del haz. Estas ramas se distribuyen por todo el miocardio ventricular (véase Figura 14-19D). El nódulo SA, el nódulo AV y el haz AV disponen de una rica iner-



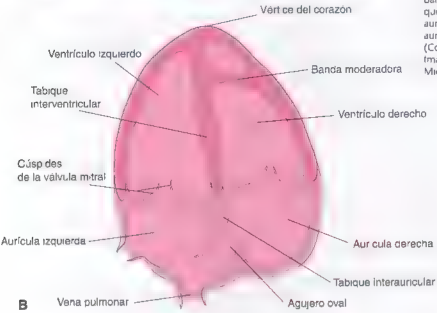
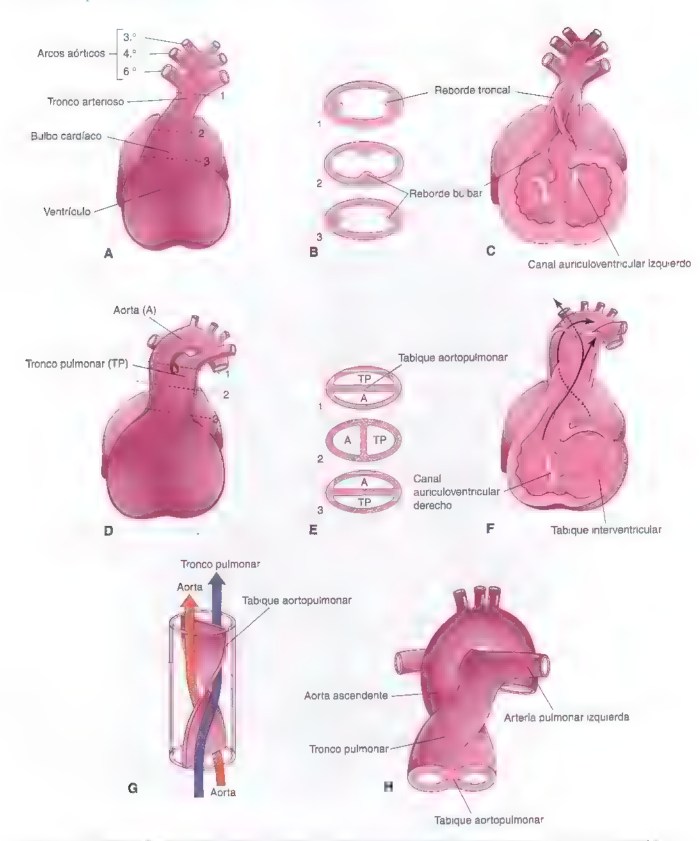


Figure 14 – 20. A, Imagen ecográfica que muestra el corazón de cuatro cámaras de un feto de unas ve nte semanas de gestación. B, Esquema orientativo (modificado de AlUM Technical Bu letin – Performance of the Basic Fetal Cardiac Ultrasound Examination). El estudio se realizó a través del tórax fetal. Los ventrículos y las aurículas están bien formados y se observan dos válvulas aur culoventriculares (AV). La banda moderadora es una de las trabéculas carnosas que lleva parte de la rama derecha del haz AV. (Al, aurícula derecha, VD, ventrículo izquierdo; AD, aurícula derecha, VD, ventrículo derecho; R, raquis.) (Cortesía de Wesley Lee, MD, Division of Fetal Imaging, William Beaumont Hospital, Roya Oak, Michigan, EE.UU.)

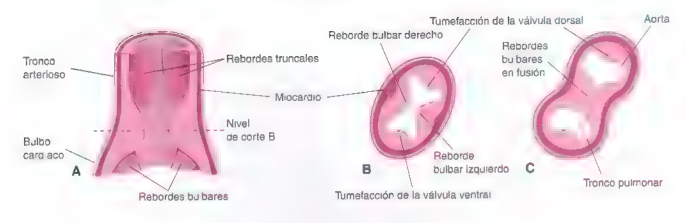
vación; no obstante, el sistema de conducción está bien desarrollado antes que estos nervios penetren en el corazón Normalmente, esté tejido especializado constituye la única comunicación desde las aurículas hasta los ventrículos por el crecimiento de una banda de tejido conjuntivo desde el epicardio conforme se desarrollan las cuatro cámaras cardíacas. Este tejido separa posteriormente el músculo auricular del ventricular y forma parte del esqueleto cardíaco (esqueleto fibroso del corazón).

Anomalías del sistema de conduccióno

Las anomalías del tejido de conducción pueden comportar la muerte inesperada durante la lactancia. Se han observado anomalías del tejido de conducción en los corazones de varios niños que murieron inesperadamente como consecuencia de un trastorno denominado «muerte en la cuna» o síndrome de muerte súbita del lactante (SMSL). No hay acuerdo acerca del mecanismo responsable de la muerte repentina e inesperada de niños aparentemente sanos. Algunos hailazgos en lactantes que posteriormente murieron debido a SMSL sugieren que presentan una anomalía del sistema nervioso autónomo. El SMSL representa la causa más frecuente de muerte posnatal en países desarrollados y ocasiona entre un 40% y un 50% de las muertes durante el primer año de vida. La hipótesis más convincente parece ser una anomalía del desarrollo del tronco encefálico o un retraso de la maduración relacionado con la neurorregulación del control cardiorrespiratorio



Ingrim 14 - 21 Divis ón de buildo cardíaco y del tronco arterioso. A Aspecto ventral del corazón a las cinco semanas. B, Cortes transversa es del tronco arterioso y bulbo cardíaco que ilustran los rebordes tronca y bulbar. C. Se han retirado la pared ventral de corazón y el tronco arterioso para mostrar estos rebordes. D, Aspecto ventral de corazón despues de la división de tronco arterioso. E. Cortes a través de la aorta (A) y tronco pulmonar. (TP) recién formados que muestran el tabique aortopulmonar. F, Seis semanas. Se retiro la pared ventral de corazón y el tronco pulmonar con el fin de mostrar el tabique aortopulmonar. C, Diagrama que i ustra la forma espiral de tabique aortopulmonar. H, Dibujo de giro de las grandes arterias, una en torno de la otra, ai salir del corazón.



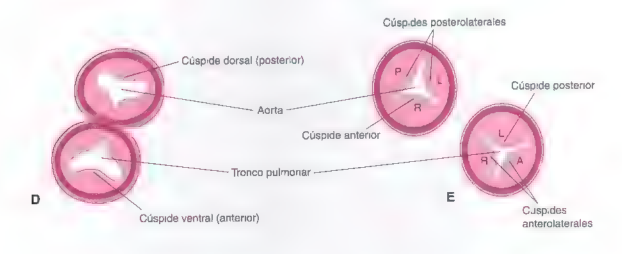




Figure 1.1—22 Esquemas del desarro lo de las valvu as semi unares de la aorta y el tronco pulmonar. A, Esquema de un corte sagital de tronco arter oso y bulbo cardiaco que i ustra las tumefacciones va vuiares. B, Corte transversal de bulbo cardiaco. C. Corte similar posterior a la tusion de los rebordes bulbares. D. Formacion de paredes y valvulas de la aorta y tronco pulmonar. E, La rotación de los vasos ha establecido as relaciones entre las valvulas del adulto. F. Cortes longitudina es de la unión aortoventricular que i ustran las etapas suces vas del abuecamiento (flechas, y ade gazamiento de las tumefacciones valvulares para formar las cúspides de las válvulas.

Anomalías del corazón y grandes vasos

Las cardiopatías congénitas (CC) son frecuentes y se producen seis a ocho casos por cada 1.000 nacimientos. Algunos casos de CC son monogénicos o se deben a mecanismos cromosomicos. Otros defectos son consecuencia de la exposición a teratógenos como el virus de la rubeola (véase Capítulo 8) sin embargo, el motivo se desconoce en muchos casos. Se cree que la mayoría de las CC son causadas por múltiples factores genéticos y ambientales (es decir, por horencia multifactorial), cada uno de los cuales tiene un efecto menor. No se comprenden correctamente los aspectos moleculares del desarrollo cardíaco anómalo y en la actualidad la terapia génica de lactantes aquejados de CC es una opción

remota. Los recientes adelantos tecnológicos, como la ecocardiografía bidimensional en tiempo real, permiten detectar CC fetales incluso en las semanas 17 ó 18 del desarrollo.

La mayor parte de estas anomalías se toleran bien durante la etapa fetal, no obstante cuando el feto pierde contacto con la circulación materna al nacer, la influencia de las CC se hace evidente. Algunos tipos de CC comportan poca incapacidad, pero otras son incompatibles con la vida extrauterina. Gracias a los recientes adelantos en la cirugia cardiovascular, es posible corregir mediante una intervención quirtirgica varios tipos de CC y pronto será posible la cirugía cardíaca fetal de CC complejas. En esta obra no se describen todas las CC. Se hace hincapié en aquellas com-

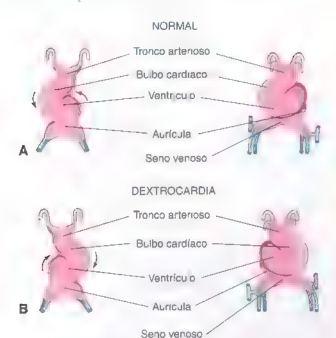


Figura 14 - 23. Tubo cardíaco primitivo durante la cuarta semana. A, Curva normal a la derecha B, Curva anómala a la izquierda

patibles con la vida o que se pueden tratar mediante cirugía. La discusión sobre estas cardiopatias tiene que ser necesariamente breve.

Tresmountal

Si el tubo cardíaco se dobla hacia la izquierda en lugar de hacerlo hacia la derecha (Figura 14-23), el corazón se desplaza hacía la derecha y se produce una transposición en la cual este órgano y sus vasos se invierten de izquierda a derecha como en una imagen especular. La dextrocardia constituye la anomalía de la posición cardíaca más frecuente. En la dextrocardia con situs inversus (transposición de visceras como el hígado), la incidencia de las anomalías cardíacas acompañantes es reducida. Si no existen otras anomalías vasculares concurrentes, estos corazones suelen funcionar normalmente. En el caso de la dextrocardia alslada, la pos ción anómala del corazón no se acompaña de un desplazamiento de otras vísceras. Esta anomalía se suele complicar con otras anomalías cardíacas graves (como ventrículo único y transposición arterial). El factor TGF-β Nodal participa en la formación del asa del tubo cardíaco, aunque no está claro su papel en la dextrocardia.

lictopia cardiaca

En la ectopia cardíaca, un trastorno muy poco frecuente, la localización del corazón es anómala (Figura 14-24). En la forma torácica de la ectopia cardíaca, el corazón está expuesto parcial o totalmente en la superficie del tórax. Se asocia habitualmente a mitades muy separadas del esternón y saco pericárdico abierto. En casi todos los casos, la muerte se produce durante los primeros días después del nacimiento, por lo general debido a infección, insuficiencia cardíaca o hipoxemia. Si no existen anomalías cardíacas graves, el tratamiento quirúrgico suele consistir en recubrir el corazón con piel. En algunos casos de esta anomalía, el co-

razón sale a través del diafragma hacia el abdomen. El resultado clínico de los enfermos con ectopia cardíaca ha mejorado y muchos de ellos sobreviven hasta la vida adulta. La forma torácica más frecuente de ectopia cardíaca se debe al desarrollo defectuoso del esternón y pericardio como consecuencia de la falta de fusión completa de los pliegues laterales en la formación de la pared torácica durante la cuarta semana.

Commissoión internateulas

La comunicación interauricular (CiA) es una anoma.ía cardiaca congénita común que se produce con mayor frecuencia en mujeres que en varones. La forma más común de CIA es el **agujero oval permeable** (Figura 14-258). Un pequeño agujero oval permeable carece de importancia hemodinámica; sin embargo, si existen otros defectos (p. ej., estenosis o atresia pulmonar), la sangre se deriva a través del agujero oval hacia la aurícula izquierda y produce **clanosis**, una coloración oscura azul o violácea de la piel y las mucosas por oxigenación deficiente de la sangre

Hasta un 25% de las personas presenta un **agujero oval permeable a una sonda** (véase Figura 14-258). Se puede introducir una sonda de una aurícula hasta la otra a través de la parte superior del suelo de la fosa oval. Este defecto, por lo general pequeño, no tiene importancia clínica, pero el agujero oval permeable a una sonda puede permanecer abierto por otras anomalías cardíacas y participar en la patología funcional del corazón. Este tipo de agujero se produce por la adhesión incompleta de la válvula en solapa del agujero oval con el segundo tabique tras el nacimiento.

Se diferencian cuatro tipos de CIA con importancia clínica (Figuras 14-26 y 14-27):

- anomalía de tipo ostium secundum
- anomalías del cojinete endocárdico con anomalía de tipo ostium primum
- anomatía del seno venoso
- aurícula común

Los primeros dos tipos de CIA son relativamente frecuentes.

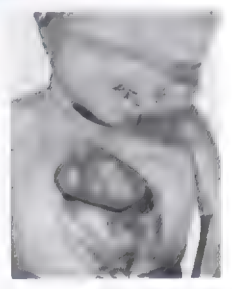
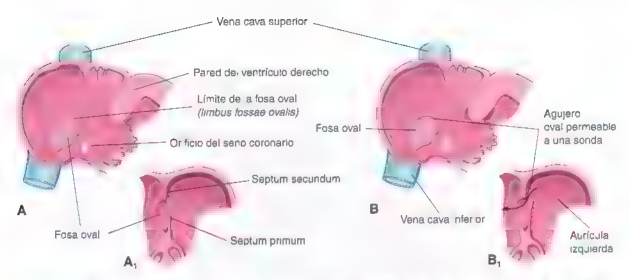


Figura 14 – 24. Fotografía de un recién nacido con ectopia cardíaca, esternón dividido y fabio leporino bilateral. Munó en los primeros días de vida debido a infección, insuficiencia cardíaca e hipoxía



Figuro 1.1—25. A. Dibujos del aspecto posnatal normal del lado derecho del tabique interauricular después de la adhesión de septum primum al secundum. An Esquema de un corte fronta de tabique interauricular que lustra la formación de la fosa oval en la auricula derecha. Observese que el suelo de esta fosa esta formado por el septum primum. Biy B. Vistas similares de un agujero oval permeable a una sonda debido a la adhesión incompleta del septum primum al secundum.

Las CIA de tipo ostium secundum (véanse Figuras 14-26A a D y 14-27) se encuentran en la zona de la fosa oval e incluyen tanto anomalías del primer tabique como del segundo. Las anomalías pueden ser múltiples y no son infrecuentes defectos de diámetro >2 cm en niños mayores con sintomatología. El número de mujeres que padecen CIA supera al de varones en proporción 3:1. Las CIA de tipo ostium secundum representan una de las clases más comunes de CC. Un agujero oval permeable suele deberse de la reabsorción anómala del primer tabique durante la formación del ostium secundum. Si la reabsorción tiene lugar en localizaciones anómalas, el primer tabique se cierra o adquiere forma reticular (véase Figura 14-26A). En el caso que se produzca una reabsorción excesiva de este tabique, el primer tabique resultante será corto y no cerrará el agujero oval (véase Figura 14-26B). Si se forma un agujero oval de tamaño grande anómalo por un desarrollo defectuoso del septum secundum, el primer tabique normal no cerrará el agujero oval anómato al nacer (véase Figura 14-26C). Las CIA de tipo ostum secundum grandes pueden ocurrir como consecuencia de una combinación de una reabsorción excesiva del primer tabique y un agujero oval de gran tamaño (véanse Figuras 14-26D y 14-27). Las CIA de tipo ostium secundum se toeran bien durante la infancia; los síntomas como hipertensión pulmonar suelen aparecer hacia los 30 años de edad o más tarde. El cierre de la CIA se lleva a cabo por medio de cirugía a corazón abierto y la tasa de mortalidad es inferior al 1%.

Las anomalías de los cojlnetes endocárdicos con CIA de tipo ostium primum (véase Figura 14-26E) son as formas menos comunes de CIA. Bajo esta denominación se agrupan diversas anomalías cardíacas consecuencia del mismo defecto del desarrollo, un defecto de los cojinetes endocárdicos y del tabique AV. El primer tabique no se fusiona con dichos cojinetes, lo que causa un ostium primum permeable o anomalía del ostium primum. Por lo general, existe asimismo una hendidura en la cúspide anterior de la válvula mitral. En la clase completa menos frecuente de anomalía de los cojinetes endocárdicos y tabiques AV no tiene lugar la fusión de estos cojinetes. En consecuencia, se origina un defecto grande en el centro del corazón conocido como anomalía del tabique AV (Fi-

gura 14-28). Este tipo de CIA ocurre en alrededor del 20% de las personas con síndrome de Down; en otros pacientes es una anomalía relativamente poco frecuente. Se caracteriza por una comunicación interauricular interventricular con válvulas auriculoventriculares notablemente anómalas. Esta grave anomalía cardíaca se puede detectar durante el estudio ecográfico del corazón fetal

Todas las **CIA de tipo seno venoso** (CIA altas) se localizan en la parte superior del tabique interauricular cerca de la entrada de la VCS (véase Figura 14-26F). La anomalía del seno venoso representa uno de los tipos más raros de CIA y se debe a la reabsorción incompleta del seno venoso en la aurícula derecha o desarrollo anómalo del septum secundum. Este tipo de CIA se suele asociar con conexiones venosas pulmonares anómalas parciales.

Selecteula común

La aurícula común es una anomalía cardíaca poco frecuente en la que está ausente el tabique interauricular. Esta situación es consecuencia de la falta de desarrollo del primer y segundo tabiques.

Acqueraicación interventricular

La comunicación interventricular (CIV) es la clase más común de CC y representa alrededor del 25% de los defectos. La CIV se produce con mayor frecuencia en varones que en mujeres. Puede ocurrir en cualquier parte del tabique interventricular (IV) (véase Figura 14-288). Muchas CIV de tamaño pequeño se cierran espontáneamente (30%-50%), más frecuentemente durante el primer año de vida. La mayoría de os pacientes con una CIV grande sufre una derivación importante de sangre de izquierda a derecha.

La CIV membranosa es el tipo más frecuente de CIV (véanse Figuras 14-288 y 14-29A). El cierre incompieto del agujero IV se debe a la falta de desarrollo de la porción membranosa del tabique IV. También es consecuencia de la falta de crecimiento del tejido subendocárdico desde el

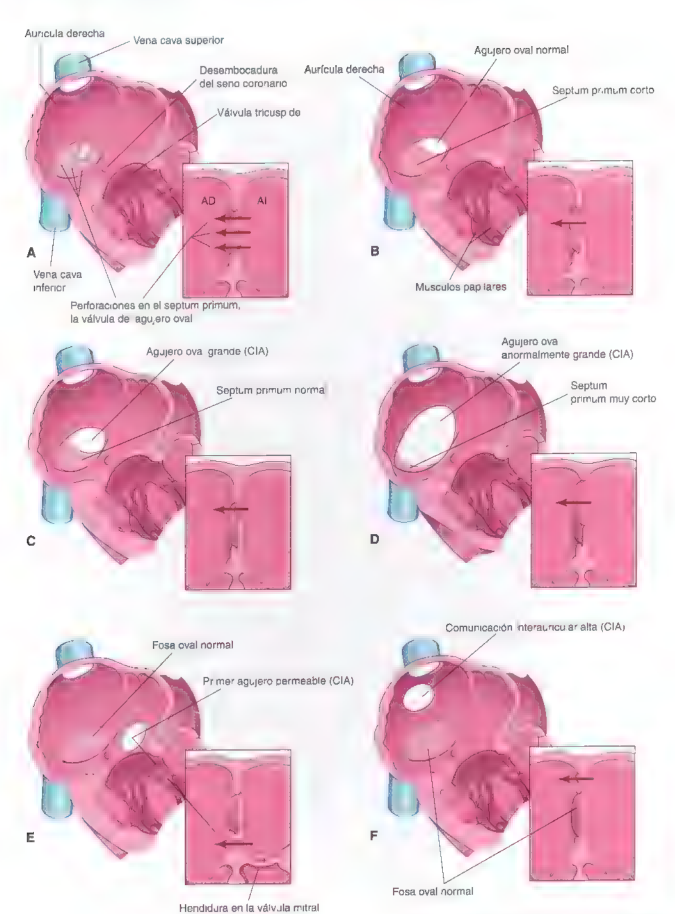


Figura 14 - 26. Véase la teyenda en la página siguiente.



Figure 14 – 27. Fotografía de la disección del corazón adulto de un varón con persistencia de un agujero oval grande. La flecha pasa a través de un CIA de gran tamaño, consecuencia de un agujero oval anormalmente grande y de la reabsorción excesiva del septum primum Se trata de un CIA tipo secundum y constituye una de las variedades más comunes de CC. El ventrículo y la aurícula derechos presentan un tamaño mayor.

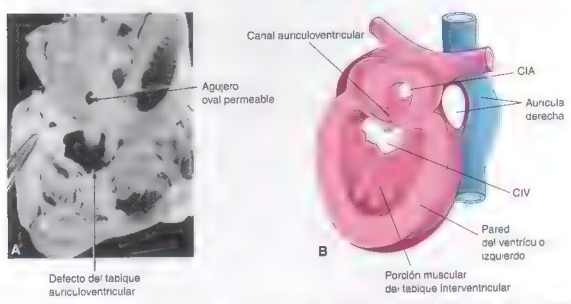
lado derecho del cojinete endocárdico y de fusión con el tabique aortopulmonar y la parte muscular del tabique IV (vease Figura 14-18C a E). Las CIV de gran tamaño con flujo sanguíneo pulmonar excesivo (Figura 14-30) y la hipertensión pulmonar originan disnea (dificultad respiratoria) e insuficiencia cardíaca en etapas tempranas de la lactancia.

La CIV muscular es un defecto menos común y puede aparecer en cualquier punto de la parte muscular del tabique IV. A veces existen defectos pequeños múltiples que originan lo que en algunas ocasiones se denomina CIV en queso suizo. Es probable que la CIV muscular se produzca por una cavitación excesiva de tejido miocárdico durante la formación de las paredes ventriculares y la parte muscular del tabique IV.

La ausencia del tabique IV se denomina ventrículo único o ventrículo común y se debe a la falta de formación del tabique IV. Es un trastorno muy raro que origina un corazón con tres cámaras (cor triloculare biatriatum). Cuando existe un único ventrículo, ambas aurículas se vacían a través de una válvula común o dos válvulas auriculares individuales en una sola cámara ventrícular. La aorta y el tronco pulmonar se originan en el ventrículo único. En la mayoría de los niños con un único ventrículo existe una transposición de las grandes arterias (véase Figura 14-32) y una cámara de sada rudimentaria. Algunos pacientes mueren durante la lactancia por insuficiencia cardíaca congestiva, pero otros sopreviven hasta el comienzo de la edad adulta.

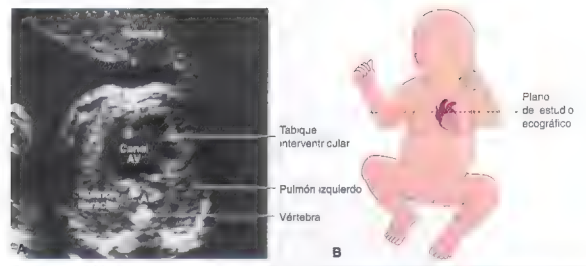
Themes arterioss

El tronco arterioso (TA) o **TA persistente** es resultado de la falta de desarrollo normal de los rebordes troncales y el



Ingura 14 - 28 A, Fotografia del corazón de un actante seccionado y observado desde el ado derecho que muestra un agujero ova permeable y un defecto del tab que (canal) aur cu oventricular (Tomado de Lev M. Autopsy Diagnos s of Congenitally Mailormed Hearts. Springfield, IL: Charles C. Thomas, 1953). B, Esquema de un corazón que ilustra varias anomaiías del tablque

Figura 14 - 26 D bujos del lado derecho de tabique interauricular (A a F). Los esquemas adyacentes de cortes de los tabiques ilustran diversos tipos de comunicación interauricular (CIA). A, Agujero ova permeable por reabsorción del septum primum en situaciónes anóma as B, Agujero oval permeable por reabsorción excesiva del septum primum («defecto de la solapa corto»). C, Agujero oval permeable por un agujero oval anormalmente grande. D, Agujero oval permeable por un agujero oval anormalmente grande. D, Agujero oval permeable por un agujero oval anormalmente grande y reabsorción excesiva del septum primum. E, Defecto del cojinete endocárdico con una comunicación interauricular tipo primum. E corte adyacente muestra la hendidura en la cuspide anterior de la válvula mitra. E, CIA de tipo seno venoso. El defecto a to del tabique se debe a la incorporación anómala del seno venoso en la aurícula derecha. Obsérvese que en E y F la fosa oval se formó con normal dad.



Inguirir 11 - 29 A, imagen ecográfica del corazón de un feto en el segundo trimestre con una anomalía de icana auriculoventricular (AV) (tabique auriculoventricular). También hay C.A.y.C.V. (Ao, aorta.) (Cortesía de B. Benacerraf, MD. Diagnostic Ultrasound Associates, P.C. Boston, Massachusetts, EE.UU.) B, Dibujo de orientación.

tabique aortopumonar, así como de la ausencia de división del tronco arterioso en la aorta y tronco pulmonar (Figura 14-31). En esta anomalía, un único tronco arterial, el TA, surge del corazón e irriga las circulaciones sistémica, pulmonar y coronaria. Siempre se asocia con una CIV y el TA pasa por encima de la CIV (véase Figura 14-31B). Los estudios recientes indican que la detención del desarrollo de la vía del flujo de salida, válvulas semilunares y saco aórtico en el embrión temprano (días 31-32) está implicada en la patogenia de las anomalías del TA. El tipo más común de TA es un único vaso arterial que se ramifica para formar el tronco pulmonar y la aorta ascendente (véase Figura 14-31A y B). En el siguiente tipo más común, las arterias pulmonares derecha e izquierda surgen juntas de la pared dorsal del TA (véase Figura 14-31C). Otros tipos menos comunes se wastran en la Figura 14-31D y E.

Anemalias del cabique aestopoloremen

Una anomalía del tabique aortopulmonar es un trastorno raro en el que existe una comunicación (ventana aórtica) entre la aorta y el tronco pulmonar cerca de la válvula aórtica. La anomalía de la ventana aortopulmonar es consecuencia de un defecto localizado en la formación del tabique aortopulmonar. La presencia de válvulas pulmonares y aórticas y el tabique IV intacto permite distinguir esta anomalía del TA.

Transposición de grandes arterias

La transposición de las grandes arterias (TGA) es la causa más frecuente de **enfermedad cardíaca clanógena** en recién nacidos (Figura 14-32). La TGA se asocia con fre-



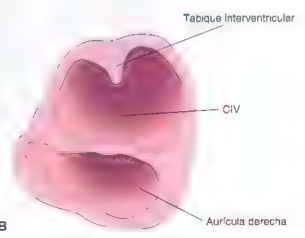


Figura 14 - 30. Ecografía del corazón fetal a las 23 4 semanas de gestación con un defecto del tabique auniculoventricular y un gran CIV (R. raquis) (Cortesía del Wesley Lee, MD, Division of Fetal Imaging, William Beaumont Hospital, Royal Oak, Michigan, EE UU.)

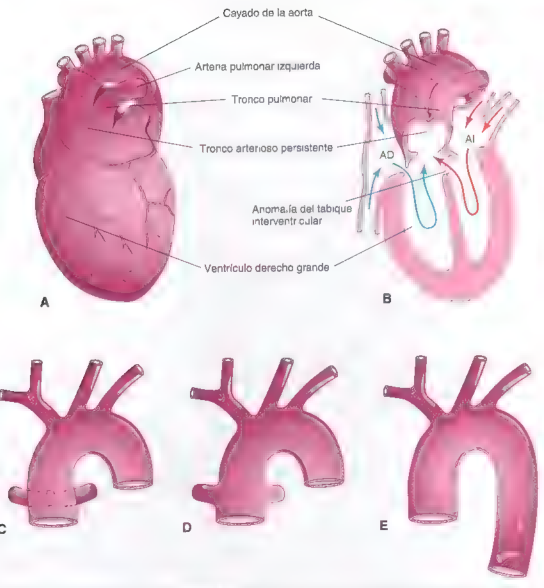


Figure 14 - 31 Esquemas que lustran os tipos principales de tronco arterioso persistente. A, El tronco comun se divide en la aorta y un tronco pulmonar corto. B, Corte corona de corazon que aparece en A. Observese la circulaçión en este corazón (flechas, y la CIVIC). Las arter as pulmonares derecha elizquierda surgen cerca una de la otra de tronco arterioso. D, Las arter as pulmonares surgen independientes a partir de los lados del tronco arterioso. El No hay arter as pulmonares los pulmones son irrigados por las arterias bronquiales.

cuencia a otras anomalías cardíacas (como CIA y CIV). En los casos típicos, la aorta se encuentra en posición anterior respecto al ventrículo derecho morfológico y el tronco pulmonar surge del ventrículo izquierdo morfológico. Las CIA y CIV asociadas permiten cierto intercambio entre las circuaciones sistémica y pulmonar. Debido a estas anomalías anatómicas, la sangre venosa sistémica desoxigenada que regresa a la aurícula derecha penetra en el ventrículo derecho y a continuación llega al organismo a través de la aorta. La sangre venosa pulmonar oxigenada entra a través del ventrículo izquierdo de nuevo a la circulación pulmonar. El agujero oval permeable permite cierta mezcla de sangre. Si no se corrige la transposición, estos niños suelen morir en unos meses

En numerosas ocasiones se ha intentado explicar el fundamento de este tipo de anomalías; muchos investigadores apoyan la **hipótesis del crecimiento conal**. Según esta teoría, el tabique aortopulmonar no logra seguir un trayecto espiral durante la división del bulbo arterioso y el TA. Se cree que este defecto es consecuencia de la ausencia de desarrollo normal del cono arterioso durante la incorporación del bulbo arterioso a los ventrículos. Los estudios recientes sug eren que es posible que también esté implicada una migración defectuosa de células de la cresta neural.

Mivisión desigual del tronco arterioso

La división desigual del tronco arterioso (Figuras 14-33A y 14-34B y C) se produce cuando hay una división desigual del TA por encima de las válvulas. Una arteria es grande y la otra pequeña. Por eso, el tabique aortopulmonar no está alineado con el tabique IV y se produce una CIV. Por lo general, el vaso de mayor tamaño (aorta o tronco pulmonar)

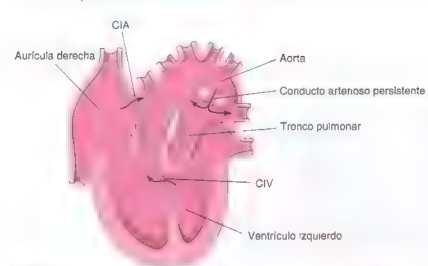


Figura 14 - 32. Diagrama de un corazón malformado que ilustra la transposición de grandes artenas (TGA). Las anomalías de los tabiques interventricular e interauricular permiten la mezcla de sangre artenal y venosa. La TGA es la causa aislada más común de card opatía cianógena en recién nacidos. Como en este caso, suele ir acompañada de otras anomalías cardíacas (CIV y CIA).

suele acabalgar (pasar por encima) de la CIA (véase Figura 14-338). En la **estenosis de la válvula pulmonar**, las cuspides de la válvula pulmonar están fusionadas y forman una cúpula con un orificio central estrecho (véase Figura 14-340). En la **estenosis infundibular**, el cono arteroso (infundibulo) del ventrículo derecho no está bien desarrollado. Ambos tipos de estenosis pulmonar pueden aparecer juntos. En función del grado de obstrucción del flujo sanguíneo, existe un grado variable de hipertrofia del ventrículo derecho (véase Figura 14-33A y B).

Intrilogia de dallace

Este grupo clásico de cuatro anomalías cardíacas (Figuras 14 33*B*, 14-35 y 14-36) consta de:

- estenosis pulmonar (obstrucción del flujo de salida del ventrículo derecho)
- comunicación interventricular (CIV)
- dextroposición aórtica (aorta acabalgante)
- hipertrofia ventricular derecha

El tronco pulmonar suele ser pequeño (véase Figura 14-33A) y también pueden existir diversos grados de estenosis arterial

pulmonar. La **cianosis** constituye uno de los signos obvios de la tetralogía, pero no suele estar presente al nacer.

Massia pulimosat

Esta anomalía aparece cuando la división del tronco arterioso es tan desigual que el tronco pulmonar carece de luz o no hay ningún orificio a nivel de la válvula pulmonar. La atresia pu monar puede estar o no asociada a una CIV. La atresia con CIV constituye una forma extrema de la tetralogía de Fallot. Todo el gasto cardíaco del ventrículo derecho se realiza a través de la aorta. El flujo sanguíneo pulmonar depende de la existencia de un conducto arterioso permeable (CAP) o de vasos colaterales bronquiales. Si existe una hipoplasia intensa de las arterias pulmonares, el **trasplante corazón-pulmón** puede representar el único tratamiento.

i Majembala y atronia abeticas:

En la **estenosis de la válvula aórtica**, los bordes de la válvula están generalmente fusionados y forman una cúpula con una abertura estrecha (véase Figura 14-34*D*). Esta anomalía

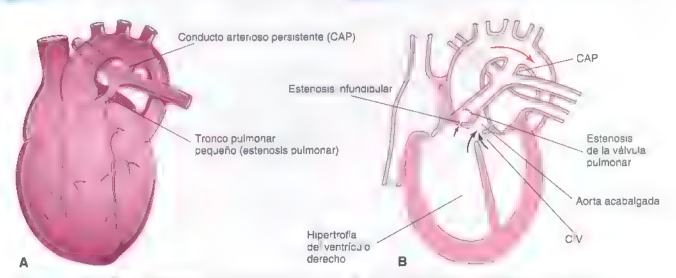


Figure 14 - 31. A. Dibujo del corazón de un miño que muestra un tronco pulmonar pequeño (estenosis pulmonar) y una aorta grande, consecuencia de la división des gual del tronco arterioso. Asimismo, aparece in pertrofia del ventriculo derecho y un CAP B, Corte fronta de corazón que representa la tetra ogla de Fallot. Observense las cuatro maiformaciones cardiacas, estenosis de la válvula pulmonar, CIV acabalgamiento aórtico e hipertrofía del ventrículo derecho. En este caso también existe estenosis infundibular.

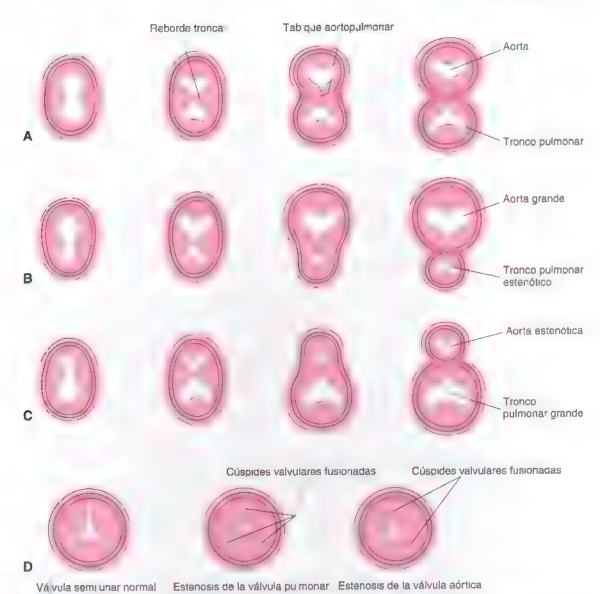


Figura 14 – 34. División anómala del tronco arterioso (TA). A a C, Esquemas de cortes transversales del TA que ilustran su división normal y anómala. A, Norma: B, División desigual de: TA que or gina un tronco pulmonar pequeño. C. División desigual que da lugar a una aorta pequeña. D, Esquemas que ilustran una válvula semilunar normal y válvulas pulmonares y aórticas estenóticas.

puede ser congénita o aparecer tras el nacimiento (adquirida). La estenosis valvular origina un trabajo adicional para el corazón y genera una hipertrofia del ventrículo izquierdo y ru dos cardíacos anómalos (soplos cardíacos). En la estenosis suboórtica con frecuencia hay una banda de tejido fibroso inmediatamente por debajo de la válvula aórtica. El estrechamiento de la aorta es consecuencia de la persistencia de tejido que normalmente degenera al formarse la válvula. La atresia aórtica aparece cuando la obstrucción de la aorta o de su válvula es completa.

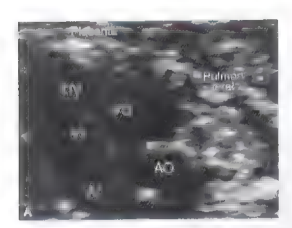
Mudrome del corazón inquierdo hipoplasico

El ventrículo izquierdo es pequeño y no funciona (Figura 14-37); por su parte, el derecho mantiene las circulaciones pulmonar y sistémica. La sangre pasa desde el lado izquierdo al derecho del corazón a través de una CIA o un

agujero oval dilatado, donde se mezcla con la sangre venosa sistémica. Además de la falta de desarrollo del lado izquierdo del corazón, existe una atresia del orificio aórtico o mitral e hipoplasia de la aorta ascendente. Los niños aquejados de esta grave patología suelen morir durante las primeras semanas de vida. Es probable que ciertas alteraciones de la migración de las células de la cresta neural, función hemodinámica, muerte celular y proliferación de la matriz extracelular sean responsables de la patogenia de numerosas CC, como es el caso de este síndrome.

Derivados de los arcos aórticos

Conforme se desarrollan a lo largo de la cuarta semana, los arcos faringeos son irrigados por arterias del saco aórtico, los arcos aórticos (Figura 14-38B). Los arcos aórticos terminan en la aorta dorsal del lado homolateral. Aunque se





I rgura 11 35 A, Ecograf a de corazón de un feto de veinte semanas con tetra og a de Fallot. Obsérvese que la gran aorta (AO) se acabalga sobre el tabique interventricular. Como resultado de ello recibe sangre de los ventriculos izquierdo (VI) y derecho (VD). (TIV, tabique interventricular, AI, auricula izquierda.) (Cortesía de B. Benacerraf, MD, Diagnostic Ultrasound Associates, P.C., Boston, Massachusetts, EE.UU.) B, Dibujo de orientación

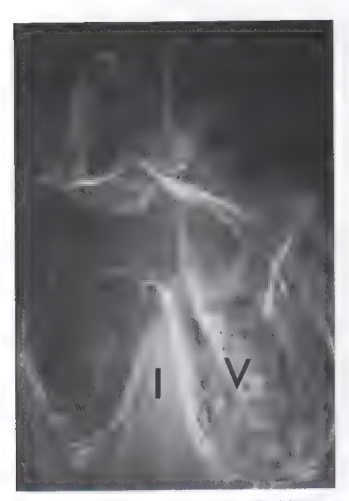


Figura 14 – 36. Tetralogía de Fallot. Se inyectó polvo fino de bario en el corazón. Obsérvense los dos ventrículos (V), el tabique interventricular (I), la comunicación interventricular en el borde superior y el origen de la aorta por encima del ventrículo derecho (aorta acabalgada). No se puede visualizar la arteria pulmonar principal. (Cortesía del Dr. Joseph R. Siebert, Children's Hospital & Regional Center, Seattle, WA, EE.UU.).

suelen desarrollar seis pares de arcos aórticos, no todos ellos están presentes al mismo tiempo. Para cuando se ha formado el sexto par, los dos primeros han desaparecido (véase Figura 14-38C). Durante la octava semana, el patrón del arco aórtico primitivo se transforma en la organización arterial fetal final (Fig. 14-39C)

Derivados del primer par de arcos aórticos

Estas arterias (arcos aórticos) desaparecen en gran parte, pero las partes restantes forman las arterias maxilares, que irrigan los oídos, dientes y músculos oculares y faciales Estos arcos aórticos también pueden participar en la formación de las arterias carótidas externas.

Derivados del segundo par de arcos aórticos

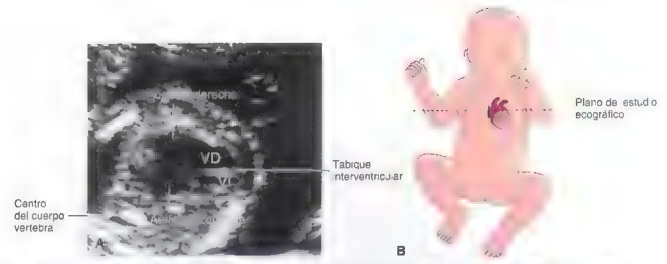
Las partes dorsales de estas arterias se mantienen y dan lugar a los troncos de las **arterias estapedias**, los cuales son pequeños vasos que atraviesan el anillo del estribo, un hueso pequeño, en el oído medio.

Derivados del tercer par de arcos aórticos

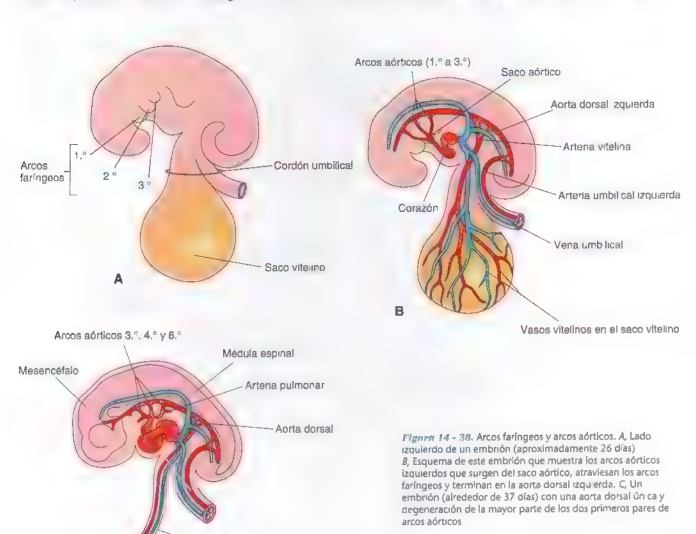
Las porciones proximales de dichas arterias forman las arterias carótidas comunes, que irrigan estructuras de la cabeza (véase Figura 14-39D). Las partes distales de este par se unen a la aorta dorsal y forman las arterias carótidas internas, que riegan los oidos, las órbitas, el cerebro y sus meninges (membranas protectoras)

Derivados del cuarto par de arcos aórticos

El cuarto arco aórtico izquierdo forma parte del cayado de la aorta (véase Figura 14-39C). La parte proximal del cavado se desarrolla a partir del saco aórtico y la distal lo hace de la aorta dorsal izquierda El cuarto arco aórtico derecho se convierte en la porción proximal de la artería subclavia derecha. La parte distal de esta artería procede de la aorta dorsal derecha y la séptima arteria intersegmentaria



Ligina 11 37. A, Imagen ecográfica de corazón de un feto en el segundo trimestre con un corazón izquierdo hipoplas co. Obsérvese que el ventriculo izquierdo (VI) es mucho más pequeño que el derecho (VD). Se presenta una magen oblicula de torax feta la través de leje largo de los ventrículos (Cortes a de 8. Benacerraf, MD, D agnostic Ultrasound Associates, P.C., Boston, Massachusetts, EE, UU.) 8, Dibujo de orientación



Ta lo vitel no

Saco vite ino

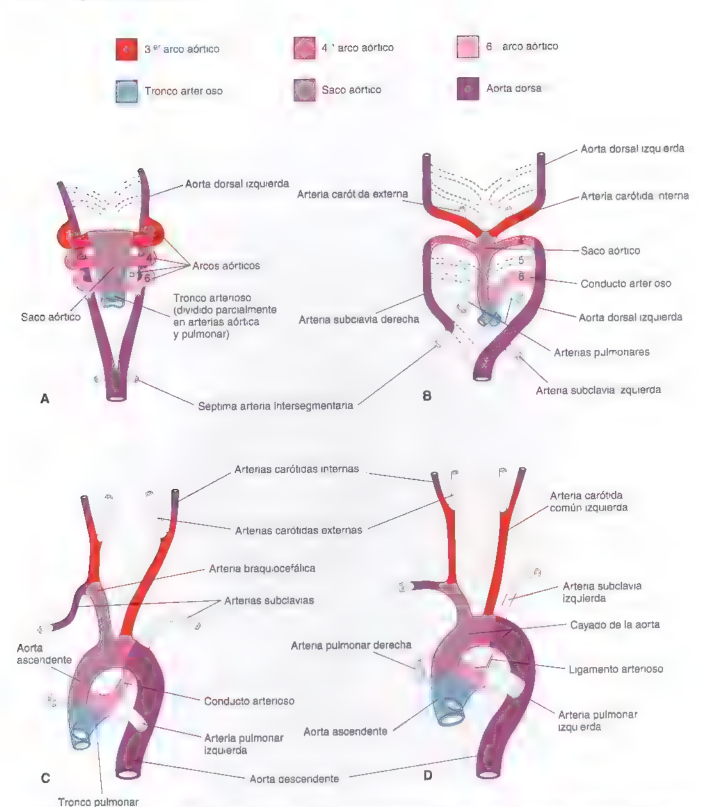


Figure 11 39. Esquemas de os cambios que tienen lugar durante la transformación del tronco arterioso, saco aórtico, arcos aórticos y aortas dorsa es en el patron arterial del adulto. Los vasos sin colorear no derivan de estas estructuras. A Arcos aórticos a las seis semanas, en esta etapa han desaparecido en gran medida los dos primeros pares de arcos aortigos. B Arcos aórticos a las sete semanas, las partes de las aortas dorsales y arcos aortigos que normalmente desaparecen se indican por medio de lineas printedas. C, Disposición arterial a las ocho semanas. D, Esquema de los vasos arteriales de un niño de seis meses. Obsérvese que la aorta ascendente y las arteriales que indicante en mente mas pequeñas en C que en D, lo que representa el fitupo relativo al través de estos vasos en las diferentes etapas de desarrollo. Obsérvese el tamaño grande de conducto arterioso (CA) en C y que se trata esencialmente de una continuación directa del tronco pulmonar. El CA se suele cerrar funcionalmente los primeros dias poster ores al nacimiento. Finalmente, el CA se transforma en el ligamento arterioso, como se muestra en D.

derecha. La arteria subclavia izquierda no proviene de ningún arco aórtico; se forma a partir de la séptima arteria intersegmentaria izquierda (véase Figura 14-39A). Conforme avanza el proceso de desarrollo el crecimiento diferencial desplaza el origen de la arteria subclavia izquierda en sentido craneal hasta quedar situada en la proximidad del origen de la arteria carótida común izquierda (véase Figura 14-39D).

Destino del quinto par de arcos aórticos

En alrededor del 50% de los embriones, el quinto par de arcos aórticos son vasos rudimentarios que degeneran pronto sin dejar derivados vasculares. En el otro 50% estas arterias no llegan a desarrollarse.

Derivados del sexto par de arcos aórticos

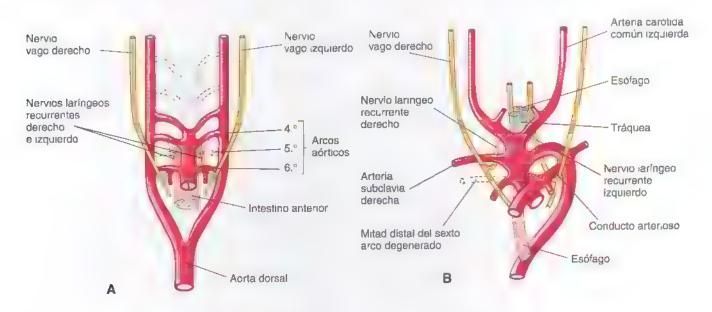
El sexto arco aórtico izquierdo se desarrolla como se detalla a continuación (véase Figura 14-39B y C)

- La porción proximal del arco perdura como la parte proximal de la arteria pulmonar izquierda.
- La porción distal del arco pasa desde la arteria pulmonar izquierda hasta la aorta dorsal y forma una comunicación arterial, el conducto arterioso.

El **sexto arco aórtico derecho** da lugar a las siguientes estructuras

- La parte proximal del arco persiste como la parte proximal de la arteria pulmonar derecha.
- La parte distal del arco degenera

La transformación del sexto par de arcos aórticos explica la distinta evolución de los nervios recurrentes laringcos en ambos lados. Estos nervios inervan el sexto par de arcos faríngeos y rodean al sexto par de arcos aórticos en su trayecto hacia la laringe en desarrollo (Figura 14-40A). En la derecha, la parte distal del sexto arco aórtico derecho degenera y el nervio laringeo recurrente derecho se



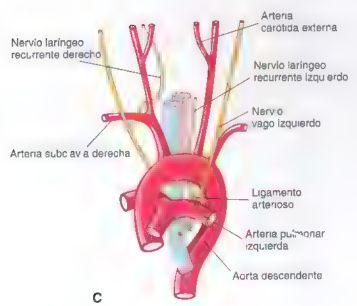


Figura 14 - 40. Relación de los nervios laríngeos recurrentes con los arcos aórticos. A, Seis semanas; se muestran los nervios laríngeos recurrentes enroscados alrededor del sexto par de arcos aórticos. B, Ocho semanas, fase en la que el nervio laríngeo recurrente derecho se hal a enroscado alrededor del arter a subclavia derecha, y el nervio laríngeo recurrente izquierdo lo hace alrededor del conducto arterioso y del cayado de la aorta. C, Niño, se señala el nervio laríngeo recurrente izquierdo alrededor del ligamento arterioso y del cayado de la aorta.

desplaza hacia arriba y se curva alrededor de la porción proximal de la arteria subclavia derecha, derivada del cuarto arco aórtico (véase Figura 14-40B). En la izquierda, el nervio laringeo recurrente izquierdo rodea al conducto arterioso (CA) formado por la parte distal del sexto arco aórtico Cuando esta derivación arterial sufre una involución tras el nacimiento, el nervio rodea al ligamento arterioso (resto del CA) y el cayado de la aorta (véase Figura 14-40C)

Anomalias de los arcos aórticos

Debido a las numerosas modificaciones implicadas en la transformación del sistema de arcos faríngeos embrionarios de arterias en el patrón arterial adulto, es comprensible que aparezcan anomalías. La mayoría de las irregularidades son consecuencia de la persistencia de partes de los arcos aórticos que suelen desaparecer o bien de la desaparición de porciones que se mantienen normalmente.

Tillmirtación aérticn

La coartación (constricción) aórtica ocurre en alrededor del 10% de niños y adultos con cardiopatías congénitas. La coartación se caracteriza por un estrechamiento de la aorta de longitud variable (Figura 14-41). Casi todas las constricciones aórticas se sitúan en posición dorsal respecto al origen de la arteria subclavia izquierda en la entrada del conducto arterioso (coartación yuxtaductal). Se suele emplear la clasificación en coartaciones preductal y posductal; sin embargo, en e 90% de los casos la coartación se sitúa directamente enfrente de conducto arterioso. La coartación aórtica es dos veces más frecuente en varones que en mujeres y se asocia a una válvula aórtica bicúspide en el 70% de los casos.

En la **coartación posductal** (véase Figura 14-41*A* y *B*), la estenosis es inmediatamente distal al conducto arterioso (CA). Esto permite el desarrollo de una circulación colateral durante el período fetal (véase Figura 14-41*B*), que permite el paso de sangre a las zonas inferiores del organismo

En la **coartación preductal** (véase Figura 14-41*C*), el prototipo fetal, la constricción es proximal al CA. El segmento estrechado puede ser amplio (véase Figura 14-41*D*); antes del nacimiento, la sangre fluye a través del CA hacia la aorta descendente para su distribución a la parte inferior del cuerpo

En un lactante con coartación aórtica grave, el cierre del CA comporta hipoperfusión y rápido deterioro de su estado de salud. Estos enfermos suelen recibir infusiones de prostaglandina E₂ para volver a abrir el CA y estab ecer un fujo sanguíneo adecuado hacia las extremidades inferiores. No se conocen bien las causas de la coartación aórtica. Esta patología puede ser una característica del síndrome de Turner (vease Capítulo 8). Esta y otras observaciones sugleren que podría ser causada por factores genéticos o ambientales. Existen tres puntos de vista principales acerca de la base embriologica de la coartación aórtica.

- Durante la formación del cayado de la aorta, el tejido muscular del CA se puede incorporar a la pared de la aorta; posteriormente, cuando el CA se contrae al nacer, el músculo ductal de la aorta también lo hace, generando la coartación.
- Puede haber una involución anómala de un pequeño segmento de la aorta dorsal izquierda (véase Figura 14-41f).
 Después, este segmento estenótico (área de coartación) se desplaza en sentido craneal con la arteria supciavia izquierda (véase Figura 14-41G)

A lo largo de la vida fetal, el segmento del cayado de la aorta situado entre la arteria subclavia izquierda y el CA suele ser estrecho porque lleva poca sangre. Tras el cierre del CA, normalmente esta área estrecha (istmo) aumenta de tamaño hasta que adquiere el mismo diámetro que la aorta. Si el istmo persiste, se forma una coartación.

Cayado aórtico doble:

Esta rara anomalía se caracteriza por la existencia de un **anillo vascular** alrededor de la tráquea y esófago (Figura 14-428). Se pueden presentar diversos grados de compresión de estas estructuras. Cuando la compresión es importante, origina respiración ruidosa agravada por el llanto, la alimentación y la flexión del cuello. El anillo vascular se debe a la no desaparición de la parte distal de la aorta dorsal derecha (véase Figura 14-42A), como consecuencia de lo cual se forman un cayado derecho y otro izquierdo. Por lo general, el cayado aórtico derecho es de mayor tamaño y pasa por detrás de la tráquea y del esófago (véase Figura 14-42B).

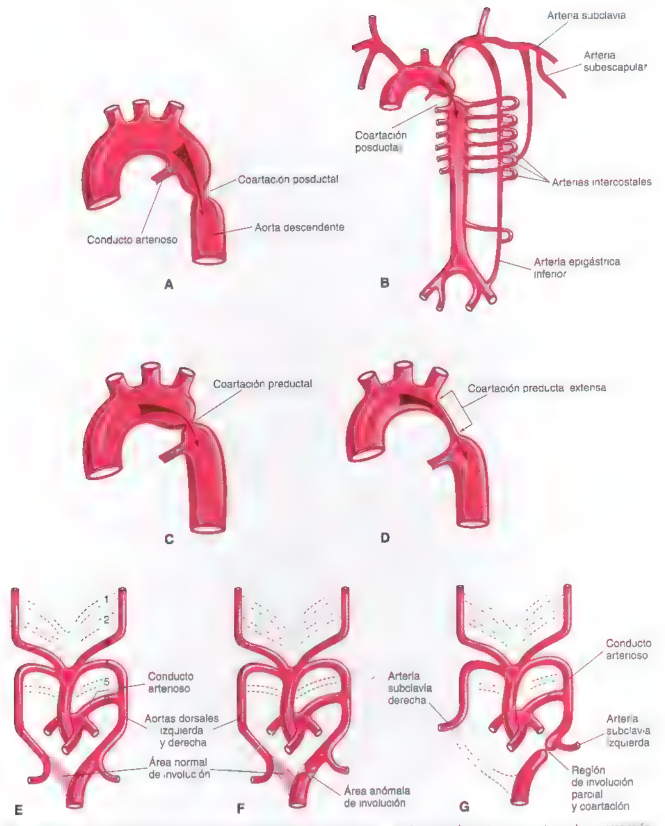
"Cayado derecha de la sorta-

Cuando persiste la totalidad de la aorta dorsal derecha (Figura 14-43A y B) y la parte distal de la aorta dorsal izquierda involuciona, se origina un cayado aórtico derecho Existen dos tipos principales:

- Cayado derecho de la aorta sin componente retroesofágico (véase Figura 14-43B). El CA (o ligamento arterioso) pasa de la arteria pulmonar derecha al cayado derecho de la aorta. Dado que no se forma ningún anillo vascular, este trastorno suele ser asintomático.
- Cayado derecho de la aorta con componente retroesofágico (véase Figura 14-43C) Probablemente, en un principio existía un pequeño cayado izquierdo de la aorta que involucionó, dejando el cayado derecho en posición posterior al esófago. El CA (o ligamento arterioso) se une a la porción distal del cayado aórtico y forma un anillo, que puede comprimir el esófago y la tráquea.

Arteria subclavia derecha anómala-

La a teria subclavia derecha surge de la parte distal del cayado de la aorta y pasa por detrás de la tráquea y esófago para irrigar la extremidad superior derecha (Figuras 14-44 y 14-45). Se produce una arteria subclavia derecha retroesofágica cuando el cuarto arco aórtico derecho y la aorta dorsal derecha desaparecen craneales a la séptima arteria intersegmentaria. Como consecuencia de ello, la arteria subclavia derecha se forma a partir de la séptima arteria intersegmetaria derecha y la porción distal de la aorta dorsal derecha. A medida que avanza el desarrollo, el crecimiento diferencial desplaza el origen de la arteria subclavia derecha en sent do craneal hasta que se sitúa cerca del oro gen de la artena subclavia izquierda. A pesar de que esta anomalía de la arteria subclavia derecha es relativamente común y siempre origina un anillo vascular, suele carecer de importancia clínica porque el anillo no es lo suficientemente estrecho como para comprimir el esófago y la tráquea.



Ligitira 14 - 41. A, Coartación posductal de la aorta. B, Representación de las vias comunes de circulación colatera que se desarro lan en asociación con la coartación posductal de la aorta. C y D, Coartación preductal. E, Esquema del patrón de cayado aórtico en un embrión de siete semanas que muestra las areas que involucionan norma mente. Observese que, en condiciones norma es, el segmento distal de la aorta dorsal derecha involuciona conforme se desarrol a la artería subclavia derecha. F, Involución anómala de un segmento distal pequeño de la aorta dorsal izquierda. C. Etapa poster or que muestra el segmento que ha involucionado de manera anómala y aparece como una coartación de la aorta. Se mueve hacia la región del conducto arterioso con la arteria subclavia izquierda. Es os dibujos (E a G) i ustran una hipótesis relativa a la base embrio ogica de la coartación de la aorta.

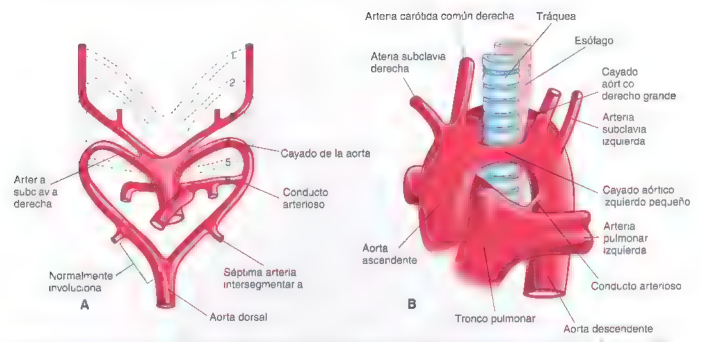


Figura 11-12 A. Dibujo de arcos aórticos embrionarios que i ustran las bases embriológicas del cayado aortico dobie. Se mantiene la porción distal de la aorta distal derecha y forma un cayado aórtico derecho. B. De la aorta ascendente surgen un cayado aórtico derecho grande y un cayado aórtico zquierdo pequeño, que forman un ani lo vascular a rededor de la tráquea y el esofago. Obsérvese la compresión del esofago y la tráquea. Las arterias carótida común derecha y subclavía surgen por separado del cayado derecho grande de la aorta.

Circulación fetal y neonatal

El sistema cardiovascular fetal (Figura 14-46) está diseñado para responder a las necesidades fetales y permitir modificaciones que establezcan el patrón circulatorio neonatal (Figura 14-47) tras el nacimiento. La respiración adecuada en el recién nacido depende de los cambios circulatorios normales que tienen lugar al nacer, que producen oxigenación de la sangre en los pulmones cuando se interrumpe el flujo sanguineo fetal a través de la placenta. Antes del nacimiento, los pulmones no permiten el intercambio gaseoso y los vasos pulmonares están contraidos. Las tres estructuras vasculares más importantes en la circulación de transición son las siguientes:

- conducto venoso
- agujero oval
- conducto arterioso

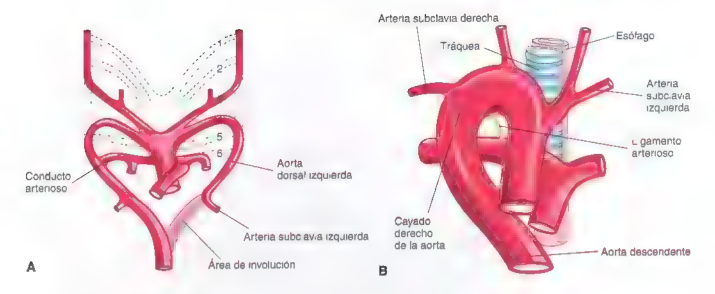
Circulación fetal

La sangre oxigenada rica en nutrientes regresa de la placenta por la vena umbilical (véase Figura 14-46). Al acercarse al hígado aproximadamente la mitad de la sangre con alta presión pasa directamente al conducto venoso, un vaso fetal que conecta la vena umbilical con la VCI (Figuras 14-48 y 14-49); en consecuencia, esta sangre evita el higado. La otra mitad de la sangre de la vena umbilical fluye hacia los sinusoides hepáticos y penetra en la VCI a través de las venas hepáticas. El flujo sanguíneo por el conducto venoso está regulado por un mecanismo de esfinter cercano a la vena umbilical. Cuando el esfinter se relaja, pasa más sangre a través del conducto venoso. Cuando se contrae, se dirige más sangre hacia la vena porta y los sinuso des hepáticos (véase Figura 14-49). Aunque se ha descrito un esfinter

anatómico en el conducto venoso, su presencia no se acepta de forma universal No obstante, por lo general se reconoce la existencia de un esfinter fisiológico que evita la sobrecarga del corazón cuando el flujo venoso de la vena umbilical es elevado, como sucede durante las contracciones uterinas.

Después de un corto trayecto en la VCI, la sangre entra en la aurícula derecha Como la VCI contiene sangre poco oxigenada de las extremidades inferiores, abdomen y pelvis, la sangre que penetra en la citada aurícula no está tan bien oxigenada como la de la vena umbilical, pero todavía dispone de un contenido elevado en oxígeno (vease Figura 14-46). Casi toda la sangre de la VCI se dirige por el borde inferior del septum secundum, la cresta divisoria, a través del agujero oval hacia la aurícula izquierda (Figura 14-50), donde se mezcla con la cantidad relativamente pequeña de sangre poco oxigenada que regresa de los pulmones a través de las venas pulmonares. Los pulmones fetales extraen oxígeno de la sangre en lugar de proporcionarlo Desde la aurícula izquierda la sangre pasa al ventrículo derecho y sale por la aorta ascendente.

Las artenas que urrigan el corazón, cabeza, cuello y extremidades superiores reciben sangre bien oxigenada. El hígado recibe asimismo, sangre bien oxigenada de la vena umbilical (véanse Figuras 14-48 y 14-49). La pequeña cantidad de sangre bien oxigenada de la VCI que permanece en la aurícula derecha se mezcla con la sangre poco oxigenada de la VCS y seno coronario y pasa hacia el ventrículo derecho. Esta sangre, con un contenido medio de oxígeno, sale a través del tronco pulmonar. Alrededor del 10% de la sangre se dirige a los pulmones, pero la mayoría de ella pasa por el conducto arterioso (CA) hacia la aorta descendente hasta el cuerpo fetal y regresa a la placenta a través de las arterias umbilicales (véase Figura 14-46). El CA protege a los pulmones frente a una sobrecarga circulatoria y permite que el





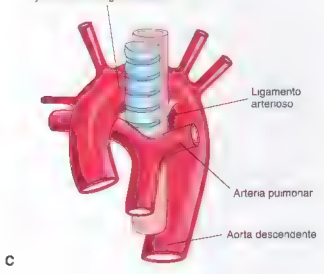


Figura 14 – 43. A, Esquema de los arcos aórticos que muestra la involución normal de la porción distal de la aorta dorsal izquierda También persisten la aorta dorsal derecha en su totalidad y la porción distal de la arteria de sexto arco aórtico derecho. B, Cayado aórtico derecho sin componente retroesofágico. C, Cayado aórtico derecho concomponente retroesofágico. El cayado aórtico derecho anómalo y el ligamento arterioso (remanente posnatal del CA) forman un anillo vascular que comprime el esófago y la tráquea

ventrículo derecho se fortalezca como preparación para el funcionamiento a toda su capacidad al nacer. Debido a la elevada resistencia vascular pulmonar en la vida fetal, el flujo de sangre pulmonar es bajo. Tan sólo un reducido volumen de sangre de la aorta ascendente (alrededor del 10% del gasto cardíaco) entra en la descendente. Aproximadamente un 65% de la sangre de la aorta descendente pasa a las arterias umbilicales y regresa a la placenta para su reoxigenación. El 35% restante de la sangre irriga las visceras y parte inferior del organismo

Circulación neonatal de transición

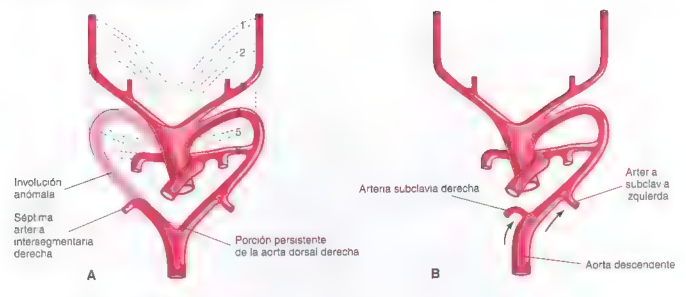
Al nacer se producen adaptaciones circulatorias importantes cuando se interrumpe la circulación de la sangre fetal a través de la placenta y los pulmones del recién nacido se expanden y comienzan a funcionar (véase Figura 14-47). Las tres derivaciones que permitían que gran parte de la sangre evitara el hígado y los pulmones se cierran y dejan de actuar

En cuanto nace el mño, el agujero oval, el conducto arterioso, el conducto venoso y los vasos umbilicales dejan de ser
necesarios. El esfinter del conducto venoso se contrae, de
modo que toda la sangre que entra en el hígado pasa a través de los sinusoides hepáticos. La oclusión de la circulación placentaria origina un descenso inmediato de la presión sanguínea de la VCI y la aurícula derecha.

Al nacer, la aireación pulmonar se relaciona con:

- una reducción espectacular de la resistencia vascular pulmonar
- un aumento notable del flujo sanguíneo pulmonar
- un adelgazamiento gradual de las paredes de las arterias pulmonares; este adelgazamiento es consecuencia fundamentalmente del estiramiento a medida que aumenta el tamaño de los pulmones con las primeras respiraciones.

El agujero oval se cierra al nacer. La presión de la aurícula izquierda es más elevada que la de la aurícula de-



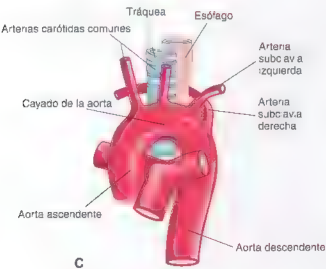


Figura 14 - 44. Esquemas que ilustran la probable base embriológica del origen anómalo de la arteria subclavia derecha A, El cuarto arco aórtico y la porción cranea de la aorta dorsal derecha han involucionado. Como consecuencia de ello, la arteria subclavia derecha se forma a partir de la séptima arteria intersegmentana derecha y del segmento distal de la aorta dorsal derecha. B, A medida que se forma el cayado de la aorta, la arteria subclavia derecha es arrastrada (Rechas) con la arteria subclavia izquierda en dirección craneal. C, La arteria subclavia derecha anómala surge de la aorta y pasa por detrás de la tráquea y el esófago.

recha debido a la mayor presión del flujo sanguíneo pulmonar. El aumento de presión en la aurícula izquierda cierra el agujero oval al presionar su válvula contra el septum secundum (véase Figura 14-47). El gasto del ventrículo derecho fluye ahora hacia el tronco pulmonar. El flujo sanguíneo del CA se invierte y pasa desde la aorta a dicho tronco, ya que la resistencia vascular pulmonar es menor que la resistencia vascular sistémica.

La pared ventricular derecha es más gruesa que la izquierda en los fetos y recién nacidos porque el funcionamiento del ventrículo derecho ha sido más intenso. A finales del primer mes, la pared ventricular izquierda es más gruesa que la derecha como consecuencia de su mayor trabajo. La pared ventricular derecha se adelgaza por la atrofia asociada a su menor carga de trabajo

El conducto arterioso se contrae al nacer, pero con frecuencia existe una pequeña derivación de sangre a través del CA desde la aorta hacia el tronco pulmonar durante 24 a 48 horas en un recién nacido a término normal. Después de 24 horas, el 20% de los conductos está cerrado funcionalmente, el 82% lo ha hecho a las 48 horas y el 100% transcurridas 96 horas. En lactantes prematuros y aquellos

con hipoxia persistente, el CA puede permanecer abierto durante un período mucho más prolongado. El oxigeno constituye el factor más importante de control del cierre del CA en recién nacidos a término. Al parecer, la bradicinina, una sustancia liberada por los pulmones durante su insuflación inicial, media en el cierre del CA. Esta molécula posee potentes efectos contráctiles sobre la musculatura lisa La acción de esta sustancia parece depender de un elevado contenido en oxígeno en la sangre aórtica como consecuencia de la aireación de los pulmones al nacer Cuando la PO, de la sangre que pasa a través del CA alcanza unos 50 mm Hg, la pared del conducto se contrae. No se conocen con claridad los mecanismos por los cuales el oxígeno causa la constricción del conducto. Los efectos del oxígeno en el músculo liso del CA pueden ser directos o bien mediados por sus efectos en la secreción de prostaglandina E_2 (PGE₂). Probablemente, el factor de crecimiento transformante β (TGF-β) está implicado en el cierre anatómico del CA tras el nacimiento. El CA de un niño prematuro responde en menor medida al oxígeno.

Durante la vida fetal, la permeabilidad/persistencia del CA antes del nacimiento está controlada por el bajo conte-

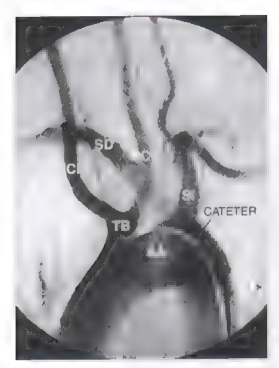


Figura 14 – 45. Ongen anómalo de la arteria subclavia derecha. Esta imagen oblicua anterior izquierda de una arteriografia del cayado aórtico muestra las dos arterias carótidas comunes que surgen de un tallo común del cayado de la aorta. El origen de la arteria subclavia derecha (SD) es distal al origen independiente de la arteria subclavia izquierda (SI), pero está superpuesto en esta imagen. A continuación, la arteria subclavia derecha sigue en sentido craneal y hacia la derecha, por detrás del esófago y la tráquea. AA, cayado de la aorta; TB, tronco braquiocefálico; CCD, arteria carótida común derecha, y CCI, arteria carótida común izquierda; VI, arteria vertebral izquierda. (Cortesía del Geraid S. Smyser, MD, Altru Health System, Grand Forks, North Dakota, EE.UU.)

nido en oxígeno de la sangre que pasa a través del mismo, así como por las **prostaglandinas** endógenas que actúan sobre el músculo liso de la pared de ese conducto, haciendo que se relaje. La hipoxia y otras influencias mal definidas comportan la producción local de PGE₂ y de prostaciclina (PGI₂), que mantienen abierto al CA. Los inhíbidores de la sintesis de prostaglandinas, como la **indometacina**, pueden causar la contracción de un CA abierto en prematuros.

Las arterias umbilicales se contraen al nacer, evitando la pérdida de sangre del niño. El cordón umbilical no se liga durante más de un minuto; por consiguiente, el flujo sanguíneo a través de la vena umbilical continúa y transfunde sangre fetal de la placenta al recién nacido.

El cambio de circulación fetal a adulta no ocurre de forma repentiga. Algunas modificaciones se producen con la primera respiración, mientras que otras tienen lugar a lo largo de horas y días. Durante la etapa de transición puede existir un flujo de derecha a izquierda a través del agujero oval En un principio, el cierre de los vasos fetales y del agujero oval es una modificación funcional. Posteriormente, el cierre anatómico es debido a la proliferación de tejido endotelial y fibroso.

Derivados adultos de las estructuras vasculares fetales

Debido a los cambios del sistema cardiovascular que suceden al nacer, ciertos vasos y estructuras ya no son necesarios. Durante varios meses, estos vasos fetales forman ligamentos no funcionales y estructuras fetales como el agujero oval se mantienen como vestigios anatómicos (p. ej., fosa oval del sistema de circulación prenatal véase Figura 14-52)

Vena umbilical y ligamento redondo

La parte intraabdominal de la vena umbilical finalmente se convierte en el ligamento redondo del higado (L. ligamentum teres) (véase Figura 14-47), que pasa desde el ombligo hasta el hillo hepático, donde se fija a la rama izquierda de la vena porta (Figura 14-51). La vena umbilical se mantiene abierta durante un período temporal considerable y se puede utilizar para transfusiones de intercambio de sangre durante la etapa inicial de la lactancia. Estas transfusiones se realizan para prevenir el daño cerebral y muerte de lactantes aquejados de anemia por eritroblastosis. La mayor parte de su sangre se sustituye por sangre de donante. La luz de la vena umbilica no suele desaparecer por completo; por tanto, el ligamento redondo se puede canular incluso en adultos, si es necesario para inyectar medios de contraste o agentes quimioterapéuticos. La posible permeabilidad de esta vena también puede tener importancia funcional en la cirrosis hepática.

Conducto y ligamento venosos

El conducto venoso (CV) da lugar al hgamento venoso, sin embargo, su proceso de cierre es más prolongado que el del CA. El ligamento venoso pasa por el higado desde la rama izquierda de la vena porta hasta la VCI, a la que se encuentra unido (véase Figura 14-51)

Arterias umbilicales y ligamentos abdominales

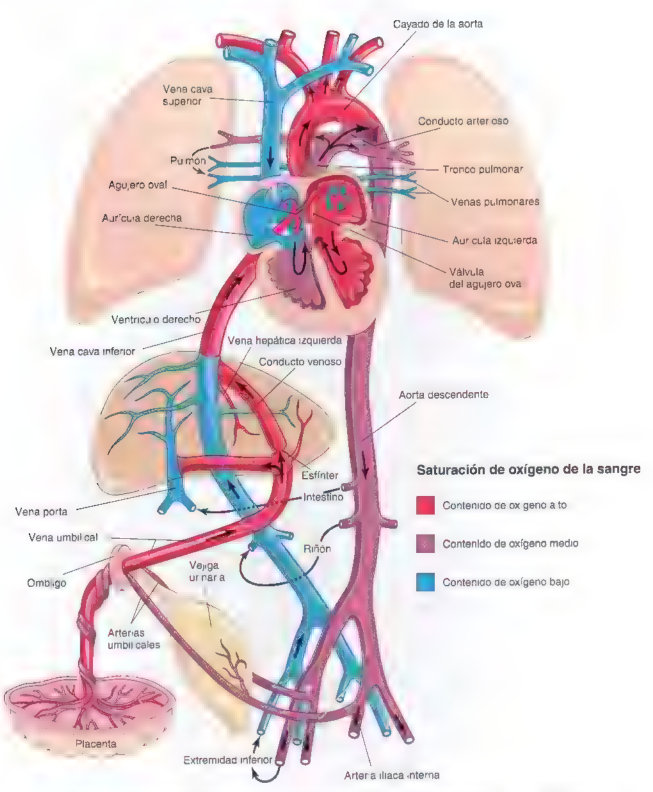
La mayoría de las porciones intraabdominales de las arterias umbilicales se convierten en los ligamentos umbilicales mediales (véase Figura 14-47); las porciones prox. males de estos vasos permanecen como las arterias vesicales superiores que urigan la vejiga urinaria.

Agujero y fosa ovales

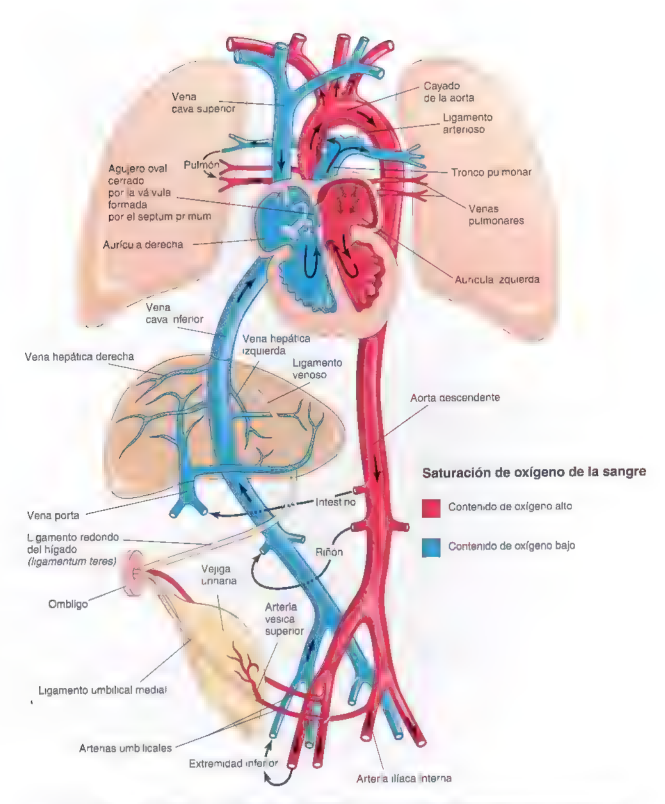
Normalmente, el agujero oval se cierra funcionalmente al nacer. El cierre anatómico se produce hacía el tercer mes y es consecuencia de la proliferación tisular y la adhesión del septum primum (válvula del agujero oval) al borde izquierdo del septum secundum. El primer tabique constituye el suelo de la fosa oval (Figura 14-52). El borde inferior del segundo tabique forma un pliegue redondeado, el borde de la fosa oval (limbus fossa ovalis), que marca el límite previo del agujero oval. Con frecuencia se observa una impresión en forma de semiluna en el lado izquierdo del tabique interauricular, que marca la localizar on previa del agujero oval

Conducto y ligamento arteriosos

El cierre funcional del conducto arterioso (CA) finaliza habitualmente durante los primeros días tras el nacimiento (Figura 14-53A). Pasa desde la arteria pulmonar izquierda hasta el cayado de la aorta. El cierre anatómico del CA y la formación del ligamento arterioso suelen ocurrir hacia la semana 12 (véase Figura 14-53C).

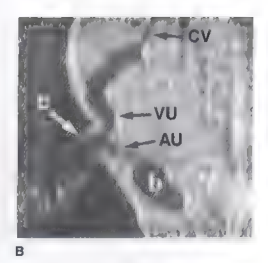


ligara 11-46. Circulación fetal Los colores indican saturación de oxígeno de la sangre y las flechas muestran su trayecto de la placenta al corazon Los organos no están a escala. Obsérvese que tres derivaciones permiten que la mayor parte de la sangre evite el higado y los pulmones. 1) conducto venoso. 2) agui, ero ova y 3) conducto artenoso. La sangre mal oxigenada regresa a la placenta para recibir oxigeno y nutrientes a través de las artenas umb licales.



Ligitim 14 - 37. Circulación neonata. Se muestran los derivados adultos de los vasos y estructuras feta es que de anide ser funciona es al nacer. Las flechas indican el trayecto de la langre en el recién nacido. Los órganos no estan a escala. Despues de inacimiento, las tres derivaciones que derivaban la sangre durante la vida feta dejan de funcionar y las circulaciones pulmonar y sistemática se separan





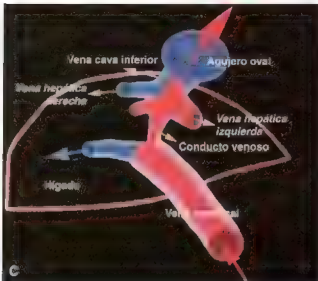


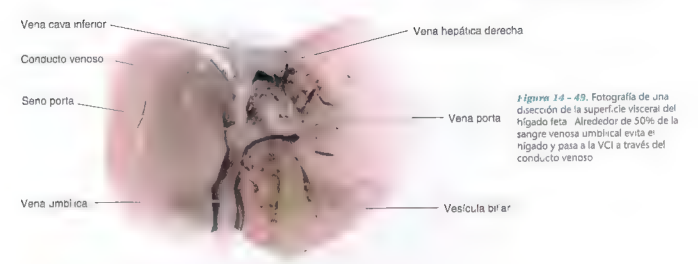
Figura 14 - 48. A, Esquema del trayecto de la vena umbilical desde el cordón umbilical hasta el nígado. B, Ecografía que muestra el cordón umbilical y el trayecto de sus vasos en el embrión. c, cordón umbilical; v, vejiga; Vt., vena umbilical, AU, arter a umbilical; CV, conducto venoso. (Tomado de Goldste n RB. Ultrasound evaluation of the feta abdomen En Callen PW (ed.). Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 3.º ed Filadelfia, WB Saunders, 1996.)
C, Esquema que representa las relaciones entre el conducto venoso, la vena umb lical, las venas hepáticas y la vena cava inferior. La sangre oxigenada se representa en rojo (De Tekay A, Campbe I S: Doppier ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4.º ed. Filadelfia, WB Saunders, 2000.)

Conducto arterioso persistente:

El conducto arterioso persistente (CAP), una anomalía frecuente, es entre dos y tres veces más frecuente en mujeres que en varones (véase Figura 14-538), aunque se desconoce el motivo de esta preponderancia. En la bibliografía médica se ha descrito una forma dominante de CAP. El cierre funcional del CA suele ocurrir poco después del nacimiento; sin embargo, si se mantiene, la sangre rórtica se deriva hacia el tronco pulmonar. Se ha sugerido que la persistencia del CA podría ser consecuencia de la falta de inducción por TGF-β después del nacimiento. El CAP es la anomalía congénita más común asociada a infección materna por ru-

béola durante et inicio del embarazo. Los niños prematuros y nacidos a término a una altitud elevada pueden presentar CAP; la persistencia de este conducto es el resultado de la hipoxia y la inmadurez. Casi todos los lactantes cuyo peso al nacer es inferior a 1.750 g presentan un CAP durante las primeras 24 horas de vida posnatal. La persistencia de un CAP en un lactante nacido a término constituye una entidad patológica. El tratamiento habitual consiste en el cierre quirúrgico del CAP mediante ligadura y sección del CA.

El fundamento embriológico de esta anomalía es la falta de involución del CA tras el nacimiento y de formación del ligamento arterioso. La falta de contracción de la pared



muscular del CA después de nacer representa la causa principal de su persistencia. Existen ciertos indicios que sugieren que el bajo contenido en oxígeno de la sangre de recién nacidos con síndrome de dificultad respiratoria puede afectar de forma negativa al cierre del CA; por ejemplo, el CAP aparece con frecuencia en lactantes prematuros pequeños con dificultad respiratoria asociada a una deficienc'a de surfactante. El CAP aislado es más común en niños nacidos en lugares con una altitud elevada. Puede ocurrir como una anomalía independiente o en asociación con anomalías cardíacas Las grandes diferencias entre las presiones sanguíneas aórtica y pulmonar pueden dar lugar a un flujo intenso de sangre a través del CA, impidiendo de este modo su contracción normal. Tales diferencias de presión pueden ser debidas a coartación de la aorta (véase Figura 14-41 C), transposición de las grandes arterias (véase Figura 14-32) o estenosis y atresia pulmonar (véase Figura 14 34)

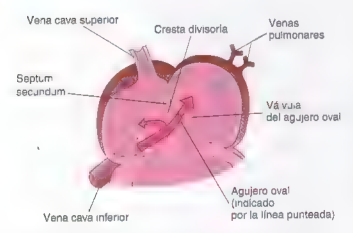


Figure 14 – 50. Esquema del flujo sanguíneo a través de la aurícula fetal que ilustra cómo la cresta divisora (borde inferior del septum secundum) separa la sangre de la vena cava inferior en dos crimentes. La mayor pasa a través del agujero oval hacia la aurícula izquieri a, donde se mezcla con un volumen pequeño de sangre desoxigenada proveniente de las venas pulmonares. La corriente de sangre más pequeña, que proviene de la vena cava inferior, permanece en la aurícula derecha y se combina con sangre poco oxigenada que proviene de la VCS y el seno coronario.

Desarrollo del sistema linfático

El desarrollo del sistema linfático comienza a finales de la sexta semana, unas dos semanas después de que sean reconocibles los primordios del aparato cardiovascular. Los vasos linfáticos se forman del mismo modo que los sanguneos (véase Capítulo 4) y establecen conexiones con el sistema venoso. Los capilares linfáticos iniciales se unen entre sí y dan lugar a una red linfática (Figura 14-54A)

Desarrollo de los sacos y conductos linfáticos

A finales del período embrionario hay **seis sacos linfáticos primarios** (véase Figura 14-54A)

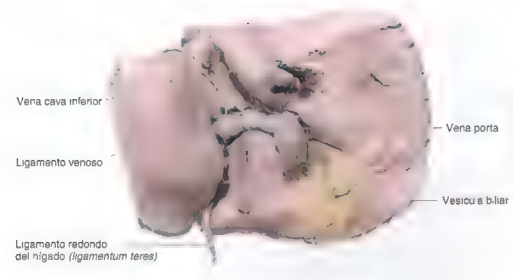
- dos sacos linfáticos yugulares cerca de la unión de las venas subclavias y las venas cardinales anteriores (futuras venas yugulares internas)
- dos sacos linfáticos ilíacos en la proximidad de la unión de las venas ilíacas y las venas cardinales posteriores
- un saco linfánco retroperitoreal en la raíz del mesenterio de la pared abdominal posterior
- una cisterna del quilo (L. cisterna chyli) localizada en posición dorsal respecto al saco linfático retroperitoneal

Los vasos linfáticos se unen enseguida a los sacos linfáticos y pasan a lo largo de las venas principales a la cabeza, el cuello y las extremidades superiores desde los sacos linfáticos yugulares; al tronco y extremidades inferiores desde los sacos linfáticos ilíacos, y al intestino primitivo desde el saco linfático retroperitoneal y la cisterna del quilo. Dos conductos de gran tamaño (conductos torácicos derecho e izquierdo) conectan los sacos linfático yugulares y la cisterna. En poco tiempo se forma una gran anastomosis entre dichos conductos (véase Figura 14-548).

Conducto torácico

El conducto torácico se desarrolla a partir de

- la porción caudal del conducto torácico derecho
- la anastomosis entre los conductos torácicos y la porción craneal del conducto torácico izquierdo



I igura 14 - 51. Fotografía de una disección de la superficie visceral de un higado adulto. Obsérvese que la vena umbilical está representada por el ligamento redondo del higado y el conducto venoso por el ligamento venoso

Como inicialmente existen conductos torácicos derecho e izquierdo, se observan numerosas variaciones en el origen trayecto y terminación del conducto torácico en adultos

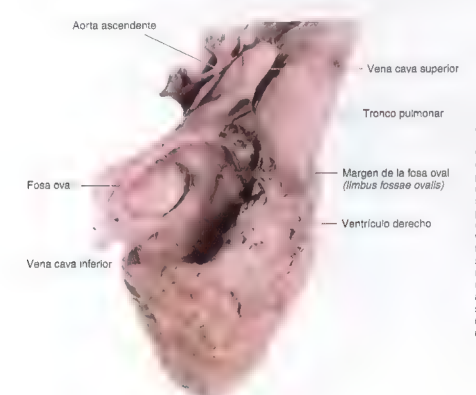
El conducto linfático derecho deriva de la parte craneal del conducto torácico derecho (véase Figura 14-54C) El conducto torácico y el conducto linfático derecho están conectados al sistema venoso en el ángulo situado entre las venas yugular interna y subclavia. La parte superior de la cisterna del quilo embrionaria se mantiene.

Desarrollo de los ganglios linfáticos

Con excepción de la parte superior de la cisterna del quilo los sacos linfáticos se transforman en grupos de ganglios Imfáticos durante el período fetal micial Se produce una invasión de células mesenquimales en cada saco linfático, que rompen su cavidad en una red de canales linfáticos, los primordios de los senos linfáticos. Otras células mesenquimales dan lugar a la cápsula y la estructura de tejido conjuntivo del ganglio linfático.

Desarrollo de los linfocitos

Los linfáticos derivan inicialmente de células madre del mesénquima del saco vitelino y posteriormente del hígado y el bazo. Por último, los linfocitos penetran en la médula ósea, donde se dividen y forman linfoblastos. Los linfocitos que aparecen en los ganglios linfáticos antes del nacimien-



I igura 14 - 52. Fotografía de una disección de la cara auricular derecha del tab que nterauricular de un corazón adulto. Obsérvense la fosa oval y el margen de la fosa oval. El suelo de esta fosa oval está constituido por el septum primam, en tanto que su margen está formado por el borde libre deseptum secundum. La aireación de los pulmones al nacer se acompaña de una disminución espectacular de la res stencia vascular pulmonar y un notable aumento del f ujo pulmonar. Debido al aumento del flujo sanguíneo pulmonar, la presión de la aurícula izquierda supera la del lado derecho. Esta mayor presión auricular izquierda cierra el agujero oval al presionar su válvula contra el septum secundum, formando la fosa oval, una referencia anatómica del tabique interauricular

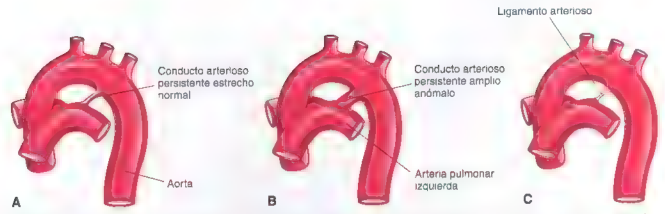
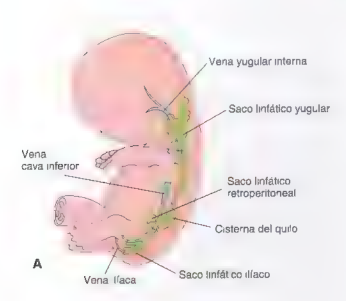
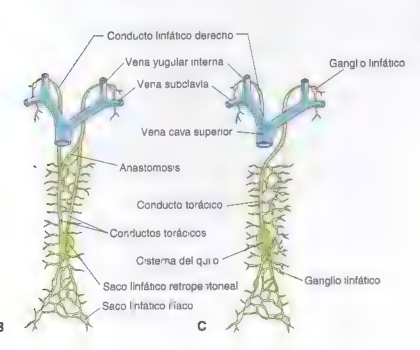


Figura 14 – 53. Cierre del conducto arterioso (CA). A, CA de un reclén nac do. B, Un CA que persiste de forma anómala en un niño de seis meses de edad. C, Ligamento arterioso de un niño de seis meses





tigion 14 – 54. Esquemas del desarrollo del sistema linfático. A, Lado izquierdo de un embrión de ocho semanas que muestra los sacos linfáticos primarios. B, Vista ventral del sistema linfático a las nueve semanas que representa los pares de conductos torácicos. C, Período feta tardío, se muestra la formación del conducto torácico y el conducto linfático derecho.



Ingion 14 55 Higroma quistico. A, Ecografia axia transversal del cuello de un feto con un higroma quistico de gran tamaño. B. Fotografia de una disección de cuello. Se demostró la existencia de higroma quistico en este corte transversal de la parte poster or de cuello a las 18-5 semanas de gestación. La esión se caracterizaba por multiples áreas quisticas separadas dentro de la masa, como se observa en la muestra pato ogica (B). Post, poster or (Cortesía de Wesley Lee, MD, Division of Fetal Imaging. Will am Beaumont Hospita., Royal Oak, Michigan, EE.UU.)

to proceden del timo, un derivado del tercer par de bolsas faríngeas (véase Capítulo 10). Los linfocitos pequeños abandonan el timo y circulan hacia otros órganos linfoides. Con posterioridad, algunas células mesenquimales de los ganglios linfáticos se diferencian en linfocitos. En los ganglios lintáticos no aparecen nódulos linfáticos hasta inmediatamente antes o después del nacimiento.

Desarrollo del bazo y las amigdalas

El bazo se desarrolla a partir de una agregación de células mesenquimales en el mesenterio dorsal del estómago (véase Capítulo 12). Las amígdalas palatinas se forman a partir del segundo par de bolsas faríngeas Las amígdalas tubáricas proceden de agregaciones de nódulos linfáticos alrededor de las desembocaduras faríngeas de las trompas faríngeas (adenoides) se desarrollan a partir de un grupo de nódulos linfáticos de la pared de la nasofaringe. La amígdala lingual se forma a partir de una agregación de nódulos linfáticos en la raíz de la lengua. También aparecen nódulos linfáticos en la mucosa de los aparatos respiratorio y digestivo.

imomalias del sistema linfitico

Las anomalías congénitas del sistema linfático son poco frecuentes. Puede producirse una tumefacción difusa de una parte del cuerpo, el **linfedema congénito**. Este trastorno puede ser consecuencia de la dilatación de los canales linfáticos primitivos o bien de la hipoplasia congénita de los vasos linfáticos. Muy rara vez, la dilatación quística difusa de los conductos linfáticos primitivos afecta a porciones amplias del organismo. En el **higroma quístico** suelen aparecer tumefacciones grandes de la parte inferolateral de cuello formadas por cavidades relienas de líquido, únicas o múltiples y de gran tamaño (Figura 14-55). Los higromas pueden estar presentes al nacimiento, pero con frecuencia aumentan de tamaño y se hacen evidentes durante la lactancia. Casi todos los higromas parecen derivar de la transformación anómala de los sacos linfáticos yugulares. Se cree que los higromas surgen de partes del saco linfático yugular que se separan de éste o bien de espacios linfáticos que no logran establecer conexiones con los conductos linfáticos principales,

Resumen del aparato cardiovascular

La formación del aparato cardiovascular se inicia a finales de la tercera semana y el corazón comienza a latir a principios de la cuarta semana. Las células mesenquimales derivadas del mesodermo esplácnico proliferan y forman grupos celulares aislados que pronto desarrollan los tubos cardíacos que se unen para dar lugar al sistema vascular primitivo. El mesodermo esplácnico que rodea al tubo cardíaco forma el miocardio primitivo. El primordio cardíaco consta de cuatro cámaras

- bulbo cardíaco
- ventrículo
- auricula
- seno venoso

El tronco arterioso (primordio de la aorta ascendente y tronco pulmonar) se continúa caudalmente con el bulbo cardíaco, que formará parte de los ventrículos. Conforme crece, el corazón se dobla hacia la derecha y en poco tiempo adquiere el aspecto externo general del corazón adulto.

Este órgano se divide en cuatro cámaras entre las semanas cuarta y séptima. Tres sistemas de pares de venas drenan hacia el corazón

- el sistema vitelino, el cual se convierte en el sistema porta
- las venas cardinales, que forman el sistema cava
- el sistema umbilical, que involuciona después del nacimiento

A medida que se forman los arcos faringeos durante la cuarta y quinta semanas, penetran en ellos una arterias, los arcos aórticos, que surgen del saco aórtico. A lo largo de las semanas sexta a octava, los arcos aórticos se transforman en las arterias adultas carótida, subclavia y pulmonar.

El período crítico de desarrollo cardiaco abarca desde el día 20 hasta el 50 después de la fecundación. Durante este tiempo tienen lugar numerosos acontecimientos críticos y la desviación del patrón normal en cualquier momento puede producir una o más anomalias cardíacas congénitas. Puesto que la división del corazón primitivo es consecuencia de complejos procesos celulares y moleculares, las anomalías de los tabiques cardíacos son relativamente frecuentes, especialmente las CIV. Algunas anomalías congénitas proceden de la transformación anómala de los arcos aórticos en el patrón arterial de adultos (p. ej., cayado aórtico derecho)

Como los pulmones no son funcionales durante la vida prenatal, el aparato cardiovascular fetal está diseñado estructuralmente de modo que la sangre se oxigena en la placenta y evita en gran parte los pulmones. Las modificaciones que se establecen en el patrón circulatorio fetal con el nacimiento no son bruscas, sino que se prolongan durante toda la lactancia. Cuando no se producen esos cambios del aparato circulatorio al nacer aparecen las anomalías congénitas más comunes del corazón y grandes vasos:

- agujero oval persistente
- conducto arterioso persistente

El sistema linfático comienza a desarrollarse a finales de la sexta semana en asociación estrecha con el sistema venoso. Se forman seis sacos linfáticos primarios, que posteriormente se conectan entre sí por medio de vasos linfáticos. Los ganglios linfáticos se desarrollan a lo largo de la red de vasos linfáticos; los nódulos linfáticos no aparecen hasta inmediatamente antes o después del nacimiento. En ocasiones una porción de un saco linfático yugular se separa y puede dar lugar a un higroma quístico, una masa de espacios linfáticos dilatados.

Problemas con orientación clinica

Caso 14-1

Un pediatra detectó una anomalía cardíaca en un niño y le explicó a la madre que se trataba de una anomalía congénita frecuente.

- ¿Cuál es el tipo más coraún de anomalía cardíaca concénita?
- ¿Qué porcentaje de cardiopatías congénitas es consecuencia de esta anomalía?
- Comente el flujo sanguíneo en lactantes con esta anomalía.

¿Qué problema podría presentar el lactante si el tamaño de la anomalía cardíaca fuera muy grande?

Caso 14-2

Una niña nació con normalidad después de un embarazo complicado por una infección por rubéola durante el primer trimestre de gestación. Presentaba cataratas y cardiopatía congénitas. A las tres semanas de vida, una radiografía torácica de esta lactante mostró un crecimiento cardíaco generalizado con cierto aumento de vascularización pulmonar.

- ¿Qué anomalía cardiovascular congénita suele estar relacionada con la rubéola materna al principio del embarazo?
- ¿Qué fue lo que probablemente originó el crecimiento cardíaco?

Caso 14-3

Se refirió un recién nacido a un pediatra por la coloración azulada de su piel (cianosis). Se solicitó un estudio ecográfico con el fin de confirmar el diagnóstico provisional de tetralogía de Fallot.

- En la tetralogía de Fallot existen cuatro anomalías cardíacas. /De qué anomalías se trata?
- ¿Cuál es uno de los signos más obvios de la tetra ogía de Fallot?
- ¿Qué técnica radiográfica se podría utilizar para confirmar un posible diagnóstico de este tipo de cardiopatía congénita?
- ¿Cuál cree usted que sería el principal objetivo terapéutico en estos casos?

Caso 14-4

Un niño nació a término después de un embarazo normal. El primer día se observó cianosis generalizada grave. Una radiografía torácica mostró un corazón ligeramente hipertrófico, con base estrecha, así como un aumento de vascularización pulmonar. Se estableció un diagnóstico clínico de transposición de las grandes arterias (TGA).

- ¿Qué técnica radiográfica se utilizaría probablemente con el fin de comprobar el diagnóstico?
- ¿Qué mostraría esta técnica en este caso?
- ¿Cómo fue capaz de sobrevivir el niño tras nacer con esta anomalía congénita grave de las grandes arterias?

Caso 14-5

Durante una autopsia de un varón de 72 años de edad que murió como consecuencia de insuficiencia cardíaca crónica se observó que su corazón era muy grande y que la arteria pulmonar y sus ramas principales se habían dilatado. Al abrir el corazón, se observó una comunicación interauricular de gran tamaño.

- ¿Ante qué tipo de CIA estaríamos probablemente?
- Dónde se podría localizar la anomalía?
- Explique por qué se dilataron la arteria pulmonar y sus ramas principales.

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografía y lecturas recomendadas

- Alfred J. Genes at the heart of DiGeorge, Nature Rev Genet 2 240 2001
- Amato JJ Douglas WI Desai U, et al: Ectopia cordis. Chest Surg Chn NA 10:297, 2000
- Anderson RH Webb S, Brown NA: Clinical anatomy of the atrial septum with reference to its developmental components. Clin Anat 12,362, 1999
- Belmont JW. Recent progress in the molecular genetics of congenital heart defects. Clin Genet 54 11, 1998.
- Bernstein E: The cardiovascular system In Behrman RE, Kliegman RM, Arvin AM (eds): Nelson Textbook of Pediatrics 15th ed Philadelphia, WB Saunders 1996.
- Brickner ME, Hillis LD Lange RA: Congenital heart disease in adults. N Engl J Med 342 256, 334, 2000.
- Cohen MS: Fetal diagnosis and management of congenital heart disease Chin Perinatol 28:22 2001
- Conte G, Pellegrini A: On the development of the coronary arteries in human embryos, stages 14-19. Anat Embryol 169 209 1984
- Goldmuntz E. The epidemiology and genetics of congenital heart disease Clin Permatol 28:1, 2001
- Hanahan D: Signaling vascular morphogenesis and maintenance. Science 277 48, 1997
- Harvey RP, Rosenthal N: Heart Development Orlando Academic Press, 1999
- Harvey RP Seeking a regulatory roadmap for heart morphogenesis. Cell Develop Biol 10:99, 1999
- Hess DB, Hess LW (eds). Fetal Echocardiography Stamford, Appleton & Lange, 1999.
- Kiserud T, The ductus venosus Semin Perinatol 25 11 2001
- Le Douarin NM, Kalcheim C The Neural Crest, 2nd ed. Cambridge, Cambridge University Press, 1999
- Lin AE, Pierpont ME (eds) Heart development and the genet ic aspects of cardiovascular malformations. Am J Med Genet (Semin Med Genet) 97 235, 2000
- Mack G, Silberbach M. Aortic and pulmonary stenosis. Pediatr. Res 21 79, 2000

- Maeda J, Yamagishi H, Matsuoka R, et al. Frequent association of 22q11.2 deletion with tetralogy of Fallot. Am J Med Genet 92 269 2000
- Moore KL Dalley AF. Clinically Oriented Anatomy 4th ed Baltimore, Williams & Wilkins, 1999
- Olson EN. The path to the heart and the road not taken Science 291:2327 2001.
- O'Rahilly R: The timing and sequence of events in human cardiogenesis. Acta Anat 79:70, 1971
- Pierpont MEM Markwald RR, Lin AE Genetic aspects of atrioventricular septal defects. Am J Med Genet (Semin Med Genet) 97:289, 2000
- Roman BL, Weinstein BM. Building the vertebrate vasculature research is going swimmingly. BioEssays 22 882, 2000
- Rothenberg EV Stepwise specification of lymphocyte developmental lineages. Curr Opin Genet Dev 10 370, 2000
- Runyan RB, Romano LA: Slug is an essential target of TFG\$2 signaling in the developing chicken heart. Dev Biol 223 91, 2000
- Sansoucie DA, Cavaliere TA. Transition from fetal to extrauterine circulation Neonatal Network 16 5, 1997
- Shima DT, Mailhos C. Vascular developmental biology, getting nervous. Curr Opin Genet Dev 10 538, 2000
- Silverman NH Schmidt KG. Ultrasound evaluation of the fetal heart. In Callen PW (ed). Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology 4th ed. Philadelphia, WB Saunders, 2000.
- Srivastava D, Olson EN. A genetic blueprint for cardiac development. Nature 407 221, 2000
- Tomanek RJ, Zheng W Peters KG, et al. Multiple growth factors regulate coronary embryonic vasculogenesis. Dev Dyn 221 264 2001.
- Vaughan CJ, Basson CT. Molecular determinants of atrial and ventricular septal defects and patent ductus arteriosus. Am J Med Genet (Semin Med Genet) 97:304, 2000
- Westmoreland D: Critical congenital cardiac defects in the newborn. J Perinat Neonat Nurs 12 67, 1999
- Yan M Sinning AR. Retinoic acid administration is associated with changes in the extracellular matrix and cardiac mesenchyme within the endocardial cushion. Anat Rec. 263: 53–2001.
- Yutzey KE, Kirby ML Wherefore heart thou? Embryonic origins of cardiogenic mesoderm. Develop Dynamics 223 307 2002

El sistema esquelético



Desarrollo del hueso y el cartílago 🔳 382

Desarrollo

de las articulaciones **385**

Desarrollo del esquel<mark>eto</mark> axial ■ 386

Desarrollo del esquel<mark>eto</mark> apendicular ■ 396

Resumen del sistema esquelético 🔳 398

Problemas con orientación clínica ■ 399

Il sistema esquelético se desarrolla a partir de células mesenquimales y de la cresta neural. A medida que se forman la notocorda y el tubo neural el mesodermo intraembrio-nario lateral a estas estructuras sufre un engrosamiento y forma dos columnas longitudinales de mesodermo paraxial (Figura 15-1A y B). Hacia finales de la tercera semana, estas columnas se segmentan en bloques de mesodermo, los somitas (véase Figura 15-1C). A nivel externo, los somitas aparecen como elevaciones a modo de cuenta a lo largo de la superficie dorsolateral del embrión (véase Capítulo 5). Cada somita se diferencia en dos porciones (véase Figura 15-1D y E):

- La parte ventromedial es el esclerotomo, cuyas células originan las vértebras y costillas
- La parte dorsolateral es el dermomiotomo; las células de la región del miotomo forman mioblastos (células musculares primitivas) y las de la región del dermatomo constituyen la dermis

Las células mesodérmicas dan lugar al mesénquima o tejido conjuntivo embrionario. Una porción considerable del mesénquima de la región de la cabeza también deriva de la cresta neural. Las células de la cresta neural migran hacia los arcos faríngeos y forman los huesos y tejido conjuntivo de las estructuras craneofaciales.

Los genes homeocaja (Hox) regulan la migración y ulterior diferenciación de las células de la cresta neural, un proceso crucial para el complejo patrón de desarrollo de la cabeza y la cara

Desarrollo del hueso y el cartilago

Los huesos aparecen primero como condensaciones de celulas mesenguimales que constituyen modelos óseos. La condensación delimita el inicio de la actividad génica selectiva que precede a la diferenciación celular (Figuras 15-2 y 15-3). Se remite al lector interesado a la obra de Hall y Miyake respecto a detalles de las características moleculares de las condensaciones. Los miembros de la familia del factor de crecimiento transformante β (TGF-β) están implicados en varias etapas de la formación del hueso. La mayoría de los huesos planos se desarrollan en el mesénquima en el interior de vainas membranosas pre-existentes; este tipo de osteogenia se denomina formación ósea intramembranosa. Los modelos mesenquimales de la mayor parte de los huesos de las extremidades se transforman en modelos óseos de cartilago, que postenormente sufren osificación de tipo endocondral. Las proteínas morfogenéticas de hueso (BMP5 y BMP7), el factor de crecimiento Gdf5 miembros de la superfamilia de TGF-β y otras moléculas de transmisión de señales participan como reguladores endógenos del desarrollo esquelético.

Histogenia del cartilago

El cartilago se desarrolla a partir del mesénquima y aparece por primera vez en el embrión a to largo de la quinta semana. En las áreas en las que se ha de formar cartilago, el mesénquima se condensa y da lugar a centros de condrificación. Las células mesenquimatosas proliferan y se redondean. Las células formadoras de cartilago o condroblastos secretan fibrillas de colágeno y la sustancia fundamental de la matriz. Después se depositan fibras de colágeno o elásticas en la sustancia intercelular o matriz. Se pueden distinguir *tres tipos de cartilago* en función del tipo de matriz formada.

- cartilago hulino, el tipo de distribución más amplia (p. ej., en articulaciones)
- fibrocartilago (como en los discos intervertebrales)
- cartilago elástico (p. ej., en el pabelión auditivo)

Histogenia del hueso

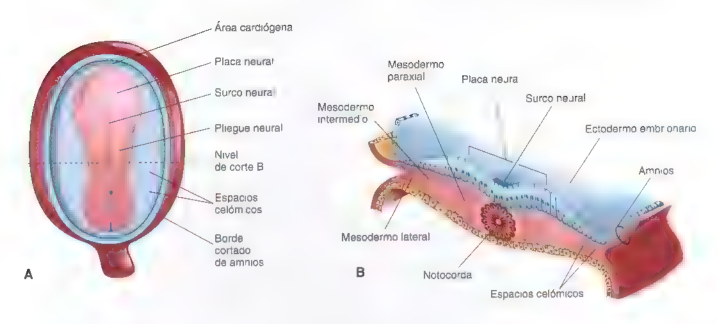
El hueso se desarrolla sobre dos tipos de tejido conjuntivo: el mesénquima y el cartílago. Al igual que este último, el hueso consta de células y de una sustancia intercelular orgánica, la matriz ósea, que se compone de fibrillas de colágeno incluidas en un componente amorfo

Osificacion intramembranosa

Este tipo de formación ósea se produce en el mesénquima que ha originado una vaina membranosa (Figura 15-4), de donde procede el término osificación membranosa. El mesénquima se condensa y aumenta su vascularización, algunas celulas se diferencian en osteoblastos (células formadoras de hueso) y comienzan a depositar matriz o sustancias intercelulares el tejido osteoide o pre-hueso. Los osteoblastos están casi totalmente separados entre sí y se mantienen en contacto por medio de unas pequeñas prolongaciones. A continuación, se deposita fosfato cálcico en el tejido osteoide conforme éste se organiza en hueso. Los osteoblastos del hueso quedan atrapados en la matriz y se convierten en osteocitos. En un principio, el hueso nuevo carece de un patrón de organización, pero pronto se organizan las espículas de hueso en láminas o capas. Alrededor de los vasos sanguineos aparecen láminas concéntricas que constituyen sistemas haversianos. Algunos osteoblastos permanecen en la periferia del hueso en desarrollo y continúan depositando capas para dar lugar a placas de hueso compacto en la superficie. El hueso que queda entre las placas de superficie sigue siendo espiculado o esponjoso. Este ambiente esponjoso se acentúa, en cierta medida, por la acción de unas células de distinto origen, los osteoclastos, que reabsorben hueso. En los espacios intersticiales del hueso esponjoso el mesénquima se diferencia en la médula ósea. Durante la vida fetal y posnatal tiene lugar una remodelación continua de hueso debido a la actividad simultánea de osteoclastos y osteoblastos. Los estudios sobre los sucesos celulares y moleculares que acontecen a lo largo de la formación ósea embrionaria sugieren que la osteogenia y la condrogenia se programan en las fases iniciales del desarrollo y representan procesos independientes influidos por factores vasculares.

Osificación intracartilaginosa

Este tipo de formación ósea ocurre sobre modelos cartilaginosos pre-existentes (Figura 15-5A a E). Por ejemplo, en un hueso largo, el centro primario de osificación aparece en la diáfisis (la parte de un hueso largo situada entre los extremos), que forma el cuerpo del hueso, donde las células del cartilago aumentan de tamaño (hipertrofia), la matriz se calcifica y las células mueren. Al mismo tiempo se deposita una delgada capa de hueso bajo el pericondrio que rodea a la diáfisis; de este modo, el pericondrio se transforma en el periostio. La invasión de



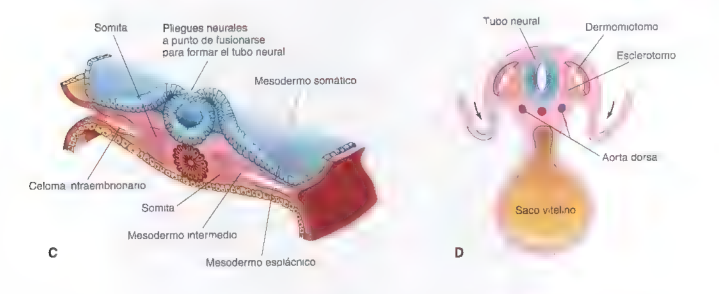


Figura 15 – 1. Dibujos que ilustran la formación y diferenciación temprana de los somitas. A, Vista dorsal de un embrión presomítico (alrededor de 18 días). B, Corte transversal del embrión que se muestra en A, que Bustra el mesodermo paraxial del cual provienen los somitas. C, Corte transversal de un embrión de uños 22 días que representa la aparición de los somitas iniciales. Obsérvese que los priegues neurales están a punto de fusionarse para formar el tubo neural. D, Corte transversal de un embrión de uños 24 días, que muestra su plegamiento en el plano horizonta: (flechas). La región de los dermomiotomos del somita origina el dermatomo y el miotomo. E, Corte transversal de un embrión de unos 26 días, que muestra el dermatomo, el miotomo y las regiones del esclerotomo del somita.



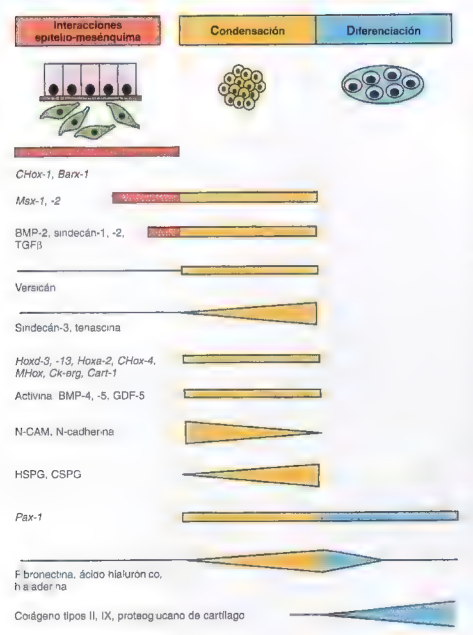


Figura 15 - 2. Resumen de las moléculas conocidas que se relacionan con las tres fases mayores de la condrogenia del esqueleto craneofacial Las tres fases son. precondensación, caracterizada por las nteracciones epitelio-meséngu ma (marrón); condensación (amarillo), y diferenciación (azui) La fase de precondensación se caracteriza por la expresión de genes Hox (CHox-1 [Hoxa 4], Barx-1), Msx-1 y -2, los factores de crecimiento BMP-2 y TCFβ y sindecán-1. Versicán, sindecán-3 y tenascina, que se encuentran en concentraciones bajas en la precondensación, sufren una regulación al a za en la condensación. Otros genes Hox y factores de transcripción (Hoxd- 3, -13, Hoxa-2, Cdxa [CHox-4], MHox, Ck-erg y Cart-1) y otros factores de crecimiento (activina, BMP-4, -5 y GDF-5) se expresan en la condensación. Las motéculas de adhes ón celular N-CAM y N-cadhenna también aparecen en la condensación, pero se regulan a la baja en esta fase. Los proteoglucanos, sulfato de heparán y sulfato de condroitina, se elaboran durante la condensación y aumentan durante la misma. El factor de transcripción Pax-1 está presente tanto durante la condensación como después de la misma. Las moléculas de la matriz extracelular, como fibronectina, ácido hialurónico e hialaderina, aumentan durante la condensación (amari lo), aunque disminuyen postenormente (azul). Los colágenos de tipo II y IX, así como el proteoglucano de cartílago, aparecen después de la condensación, aunque durante ella se regulan al alza por aumento (os ARNm para los colágenos y la proteína central del proteoglucano. (Tomado de Hall BK, Miyake T: Divide, accumulate, differentiate: cell condensation in skeletal development. revisited. Int J Dev Biol 39 881, 1995 Véase esta publicación para más detailes.)

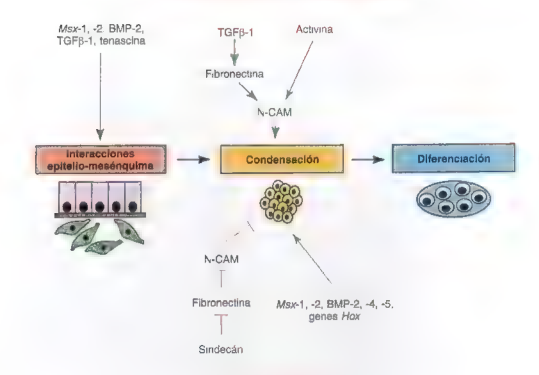
tejido conjuntivo vascular del periostio degrada el cartílago. Algunas células invasoras se diferencian en las células hematopoyéticas responsables de la formación de células sanguíneas de la médula ósea. Otras células invasoras se convierten en osteoblastos que depositan matriz ósea en las espículas del cartílago calcificado. El proceso continúa hacia las epífisis o extremos del hueso. Las espículas óseas se remodelan por acción de los osteoclastos y los osteoblastos.

El alargamiento de los huesos largos se produce en la unión diafisoepifisaria. El alargamiento óseo depende de las placas epifisarias de cartílago (placas de crecimiento), cuyos condrocitos proliferan y participan en la formación de hueso endocondral. Las células cartilaginosas de la región diafisoepifisaria proliferan mediante mitosis. Hacia la diáfisis, las células cartilaginosas se hipertrofian y la matriz se calcifica y se rompe en espículas por un tejido vascular originado en la médula o cavidad medular. En esas espículas

se deposita hueso, cuya reabsorción mantiene relativamente constante la longitud de las masas óseas esponjosas y hace crecer la cavidad medular.

La osificación de los huesos de las extremidades se inicia hacia el final del período embrionario y posteriormente supone una importante demanda de calcio y fósforo para la madre. Por ello, se recomienda a las embarazadas que mantengan una ingesta adecuada de estos elementos con el fin de mantener sanos sus huesos y dientes. La región de formación ósea en el centro del cuerpo de un hueso largo es el centro de osificación primario (véase Figura 15-5B). Al nacer, los cuerpos o diáfisis se encuentran osificados en gran medida pero la mayoría de los extremos o epífisis son aún cartilaginosos. Casi todos los centros de osificación secundarios aparecen en las epífisis a lo largo de los primeros años posteriores al nacimiento. Las células cartilaginosas de la epífisis se hipertrofian y portenormente quedan invadidas por un tejido conjuntivo vascular. La

FORMACIÓN DE LA CONDENSACIÓN



DIFERENCIACIÓN

Figures 15 – 3. Resumen de las rutas moleculares que conducen a la condensación y a la diferenciación de las células precondrogénicas en las tres fases principales de la condrogenia que aparece en la Figura 15-2. La condensación comienza con Msx-1, -2, factores de crecimiento y tenascina, que regulan las interacciones epitello mesénquima que, a su vez, controlan la condensación. El factor del crecimiento transformante β-1, mediante regulación al alza de la fibronectina, y la activina, por acción directa, estimulan la acumulación de N-CAM y promueven de ese modo la condensación. La trans ción de la condensación a la diferenciación celular manifiesta es mediada negativamente por la supresión de la condensación adicional y positivamente mediante la estimulación directa de la diferenciación Síndecán inhibe la fibronectina rompiendo así la unión con N-CAM y finalizando la condensación. La interrupción de la síntesis de activina tiene el mismo efecto. Diversos genes Hox y Msx, así como BMP-2, -4 y -5 aumentan la diferenciación directamente al activar a las células condensadas. (Tomado de Hali BK, Miyake T. Divide, accumulate, differentiate: cell condensation in ske etal development revisited. Int | Dev Biol 39 881, 1995. Véase esta publicación para mayores deta les.)

osificación se extiende en todas las direcciones y solamente el cartílago articular y una placa transversal de cartílago, la placa epifisaria de cartílago, mantienen su naturaleza cartilaginosa (véase Figura 15-5E). Tras finalizar el crecimiento, esta placa es sustituida por hueso esponjoso; las epifisis y la diáfisis se unen y no se produce ninguna elongación posterior del hueso

En la mayoría de los huesos, las epífisis se han fusionado con la diáfisis alrededor de los 20 años de edad. El crecimiento del diámetro de un hueso es consecuencia del depósito de hueso en el periostio, así como de la reabsorción en la superficie medular. La velocidad de depósito y reabsorción está equilibrada con el fin de regular el grosor del hueso compacto y el tamaño de la cavidad medular. La reorganización interna del hueso continúa toda la vida El desarrollo de los huesos irregulares es semejante al de las epífisis de los huesos largos. La osificación comienza de forma central y se extiende en todas las direcciones. Además de la osificación membranosa y endocondral el tejido condroide también se diferencia a partir del mesénquima y actualmente se acepta que constituye un factor importante de crecimiento esquelético,

Magnetélouse et

El raquitismo es una enfermedad que aparece en niños con deficiencia en vitamina D. La absorción intestinal de calcio se encuentra alterada, lo que produce anomalías de la osificación de las placas epifisarias de cartílago (p. ej., que no están adecuadamente mineralizadas) y desorientación de las células de la metáfisis. Las extremidades son cortas y deformes, con arqueamiento grave de sus huesos.

Desarrollo de las articulaciones

El desarrollo de las articulaciones se inicia durante la sexta semana y para finales de la octava se asemejan a las articulaciones del adulto (Figura 15-6) Las articulaciones se clasifican del siguiente modo

- articulaciones fibrosas
- articulaciones cartilaginosas
- articulaciones sinoviales



Figura 15 – 4. Microfotografía óptica de la osificación intramembranosa (x132). Los osteoblastos que recubren su superficie están formando trabéculas de hueso (flechas). Obsérvense os osteocitos atrapados en las lagunas (puntas de flecha) y el comienzo de la formación de osteonas primitivas. Las osteonas primitivos (canales) contienen capilares sanguíneos. (Tomado de Gartner LP, Hiatt JL: Color Textbook of Histology, 2.º ed. Filadeifia, WB Saunders, 2001.)

Las articulaciones con escaso o ningún movimiento se clasifican en función del tipo de material que mantiene unidos los huesos por ejemplo, los huesos de las articulaciones fibrosas están unidos por tejido fibroso.

Articulaciones fibrosas

A lo largo del desarrollo de una articulación fibrosa, el mesénquima interzonal situado entre los huesos en desarrollo se diferencia en tejido fibroso denso (véase Figura 15-6D): por ejemplo, las suturas del cráneo son articulaciones fibrosas

Articulaciones cartilaginosas

Durante el desarrollo de las articulaciones cartilaginosas el mesénquima interzonal que se encuentra entre los huesos en desarrollo da lugar a cartílago hialino (como las articulaciones costocondrales) o fibrocartílago, como la sinfisis púbica entre los cuerpos de los huesos púbicos (véase Figura 15-6C).

Articulaciones sinoviales

Durante la formación de este tipo de articulación (p. ej., la articulación de la rodilla), el mesénquima interzonal entre los huesos en proceso de desarrollo se diferencia como se describe a continuación (véase Figura 15-6B)

 A nivel periférico forma el ligamento capsular y otros ligamentos

- En la parte central desaparece y el espacio resultante se convierte en la cavidad sinovial (articular)
- En las zonas donde recubre la cápsula fibrosa y las superficies articulares, forma la membrana sinovial una parte de la cápsula articular.

Probablemente como consecuencia de los movimientos articulares las células mesenquimatosas desaparecen posteriormente de las superficies de los cartílagos articulares. Un ambiente intrauterino anómalo que restrinja el movimiento embrionario y fetal puede interferir en el desarrollo articular y causar la fijación de las articulaciones.

Desarrollo del esqueleto axial

El esqueleto axial se compone de

- cráneo
- columna vertebral
- costillas
- esternón

En el proceso de formación de esta parte del esqueleto, las células de los esclerotomos de los somitas modifican su posición (véase Figura 15-1). A lo largo de la cuarta semana, rodean al tubo neural (primordio de la médula espinal) y a la notocorda, la estructura alrededor de la cual se desarrollan los rudimentos de las vértebras. Este cambio de posición de dichas células se lleva a cabo por un crecimiento diferencial de las estructuras circundantes y no por migración activa de dichas células. El gen Pax-1, que se expresa en todas las futuras células esclerotomales de los somitas epiteliales en embriones de pollo y de ratón, parece desempeñar una función esencial en el desarrollo de la columna vertebral.

Desarrollo de la columna vertebral

Durante la fase pre-cartilaginosa o mesenquimal, las células mesenquimales de los esclerotomos se localizan en tres regiones principales (Figura 15-7A):

- alrededor de la notocorda
- rodeando al tubo neural
- en la pared corporal

En un corte frontal de un embrión de cuatro semanas los esclerotomos aparecen como pares de condensaciones de células mesenquimales alrededor de la notocorda (véase Figura 15-7B). Cada esclerotomo está formado por células que se disponen laxamente en la región craneal y densaniente empaquetadas en la región caudal. Algunas de estas últimas se mueven en sentido craneal opuesto al centro del miotomo, donde forman el disco intervertebral (IV) (véase Figura 15-7C y D). El resto de ellas se fusionan con las células de disposición laxa del esclerotomo inmediatamente caudal y dan lugar al centro (centrum) mesenquimal, el primordio de cuerpo de la vértebra. Por tanto, cada centrum se forma a partir de dos esclerotomos adyacentes y se convierte en una estructura intersegmentaria. En este momento, la relación entre los nervios y los discos IV es estrecha, y las arterias intersegmentarias se hallan a cada lado de los cuerpos vertebrales. En el tórax las arterias intersegmentarias dorsales se convierten en las arterias intercostales.

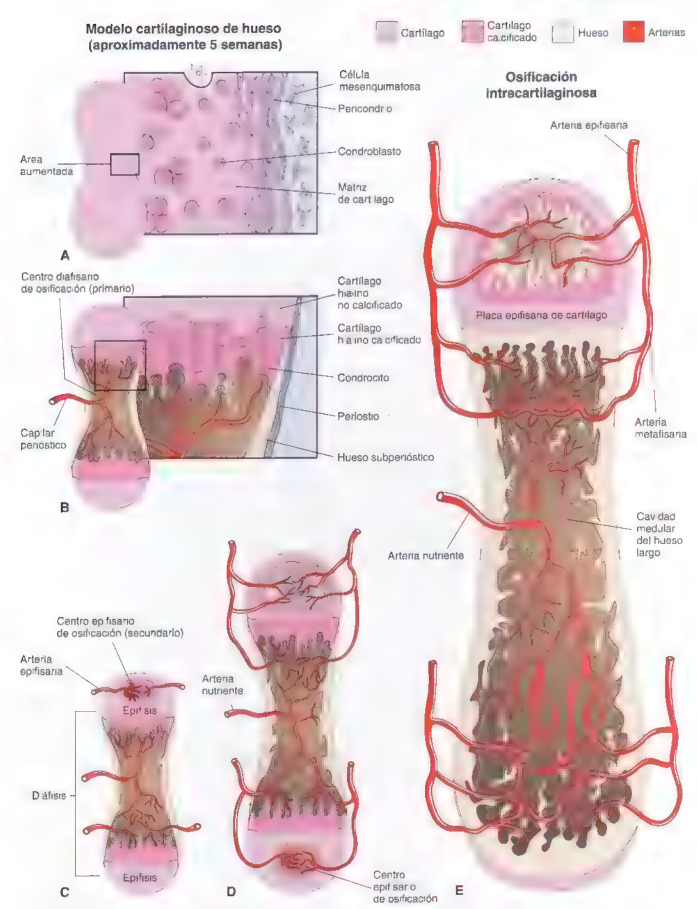


Figura 15 5 A a E, Cortes longitudinales que l'ustran la osificación intracartilaginosa (endocondra) de un hueso largo en desarro lo

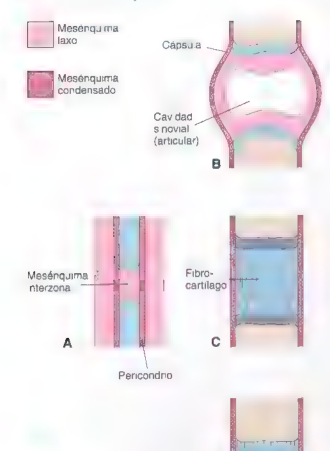


Figura 15 – 6. Representaciones del desarrollo de las articulaciones durante la sexta y séptima semanas. A, El mesénquima condensado se continúa a través de la hendidura situada entre los huesos en desarrollo, encerrando algo de mesénquima (el mesénquima interzonal) entre ellos. Esta articulación primitiva se puede diferenciar en B, una articulación sinovial; C, una articulación cartilaginosa, o D, una articulación fibrosa

Telido fibroso

Cartilago

Hueso

La notocorda degenera y desaparece donde está rodeada por los cuerpos vertebrales en desarrollo. Entre las vértebras, la notocorda se expande y forma el centro gelatinoso del disco intervertebral o el núcleo pulposo (véase Figura 15-7D). Posteriormente, este núcleo se rodea de fibras en disposición circular que originan el anillo fibroso. En conjunto, el núcleo pulposo y el anillo fibroso forman el disco IV. Las células mesenquimales que rodean al tubo neural dan lugar al arco vertebral (neural) mientras que las de la pared corporal constituyen los procesos costales que forman las costillas de la región torácica.

This Constitution

En ocasiones pueden persistir remanentes de la notocorda y dan lugar a un **cordoma**. Aproximadamente una tercera parte de estos tumores malignos de crecimiento lento ocurren en la base del cráneo y se extienden hacia la nasofaringe. Infiltran el hueso y son difíciles de extirpar. Pocos enfermos sobreviven más de cinco años. Los cordomas también se desarrollan en la región lumbosacra.

Etapa cartilaginosa del desarrollo vertebral

A lo largo de la sexta semana aparecen centros de condrificación en cada vértebra mesenquimal (Figura 15-8A y B) A finales del período embrionario, los dos centros de cada centrum se fusionan y forman un centrum cartilaginoso. Al mismo tiempo, los centros de los arcos vertebrales se unen entre sí y con el centrum. Se desarrollan las apófisis espinosas y transversales a partir de extensiones de los centros de condificación en el arco vertebral. La condrificación se extende hasta que se forma una columna vertebral cartilaginosa

Etapa ósea del desarrollo vertebral

La osificación de una vértebra típica se inicia durante el período embrionario y suele finalizar a los 25 años de edad. Existen dos centros de osificación primarios, ventral y dorsal para el centrum (véase Figura 15-8C). Estos centros de osificación primarios se fusionan en poco tiempo y forman un centro. A finales del período embrionario existen tres centros primarios

- uno en el centrum
- uno en cada mitad del arco vertebral

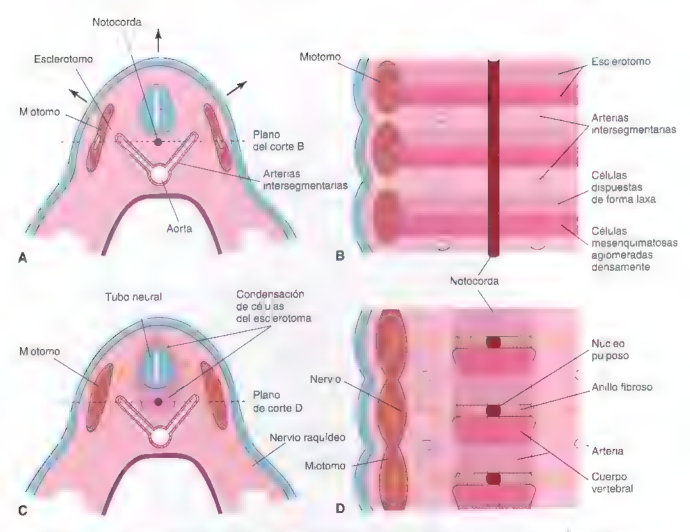
La osificación se hace evidente en los arcos vertebrales durante la octava semana. Al nacer, cada vértebra está formada por tres porciones óseas conectadas por cartílago (véase Figura 15-8D). Por lo general, las mitades óseas del arco vertebral se suelen fusionar durante los primeros tres a cinco años. En primer lugar, los arcos se unen en la región lumbar y el proceso de fusión avanza en sentido craneal. El arco vertebral se articula con el centrum en las articulaciones neurocentrales cartilaginosas. Estas articulaciones permiten el crecimiento de los arcos vertebrales a medida que se alarga la médula espinal y desaparecen cuando el arco vertebral se fusiona al centrum durante el tercer a sexto años de vida. Tras la pubertad aparecen seis centros de osificación secundarios en las vértebras

- uno en la punta de la apófisis espinosa
- uno en la punta de cada apófisis transversa
- dos epifisis anulares, una en el reborde superior y otra en el inferior del cuerpo vertebral (véase Figura 15-8E y F)

El cuerpo vertebral está compuesto por las epífisis anulares y una masa ósea situada entre ellas. El cuerpo vertebral incluye el centrum, partes del arco vertebral y las casillas articulares para las cabezas de las costillas. Todos los centros secundarios se unen al resto de la vértebra alrededor de los 25 años de edad. El atlas (C1), axis (C2), vértebra lumbar C7, sacro y coxis constituyen excepciones al modelo de osificación típica de las vértebras:

Wariaciones del número de vértebras

Alrededor del 95% de las personas posee 7 vértebras cervicales, 12 vértebras torácicas, 5 vértebras lumbares y 5 vértebras sacras. Aproximadamente un 3% de las personas tie-



Ingura 15 ~ 7. A, Corte transversal de un embrion de cuatro semanas. Las flechas indican el crecimiento dorsal del tubo neural y el movimiento dorsolateral simulitàneo de iremanente del somita, que de a detras una hilera de celulas de esclerotomo. B, Diagrama de un corte fronta de este embrión que muestra que la condensación de células de esclerotomo situadas a rededor de la notocorda está formada por un area craneal de células dispuestas de manera laxa y un área caudal de celulas que se aglomeran densamente. C, Corte transversal de un embrión de cinco semanas que representa la condensación de celulas de esclerotomo alrededor de la notocorda y del tubo neural la cua forma una vértebra mesenquimatosa. D. Diagrama de un corte frontal que lustra la formación de cuerpo vertebral a partir de las mitades cranea y caudal de dos masas de esclerotomo sucesivas. En esta fase, las arter as intersegmentarias cruzan los cuerpos de las vertebras y los nervios raquideos se encuentran entre las vértebras. La notocorda degenera, salvo la región del disco intervertebral en la cual se forma el núcleo pulposo.

nen una o dos vértebras adicionales y un 2% dispone de una menos. Para determinar el número de vértebras es necesario explorar toda la columna vertebral, ya que una aparente vértebra adicional (o ausente) en un segmento de la misma se puede compensar mediante una vértebra ausente (o adicional) en otro adyacente; por ejemplo, 11 vértebras de tipo torácico con 6 vértebras de tipo lumbar.

Desarrollo de las costillas

Las costillas se desarrollan a partir de los procesos costales de las vértebras torácicas (véase Figura 15-8A). Se tornan cartilaginosas durante el período embrionario y se osifican a lo largo del fetal El lugar original de unión de los **procesos costales** con las vértebras es sustituido por **articulaciones costovertebrales**, articulaciones planas de tipo sinovial (véase Figura 15-8D). Siete pares de costillas (1 a 7), denominadas **costillas verdaderas**, se unen a través de sus pro-

pios cartílagos al esternón, Cinco pares de costillas (8 a 12) costillas falsas, se fijan al esternón por medio del cartílago de otra costilla o costillas. Los últimos dos pares de costillas (11 y 12), las costillas flotantes, no se unen al esternón

Desarrollo del esternón

Un par de bandas mesenquimales verticales, las barras esternales, aparecen en posición ventrolateral en la pared corporal. A medida que se desplazan en sentido medial, se produce la condnficación de las mismas. Se fusionan en sentido craneocaudal en el plane medio para formar modelos cartilaginosos del manubrio, esternovértebras (segmentos del cuerpo esternal) y apófisis xifoides. A veces, la fusión en el extremo inferior del esternón es incompleta como consecuencia de ello, la apófisis xifoides de estos niños es bífida o perforada. Antes del nacimiento aparecen centros de osificación craneocaudalmente en el esternón, excepto en la apófisis xifoides, donde aparecen durante la infancia.

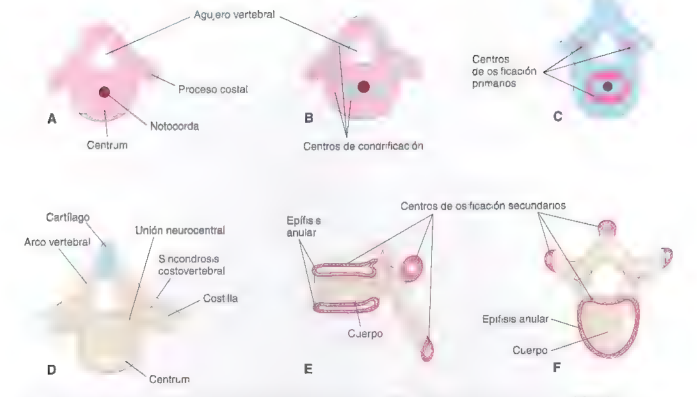


Figura 15 - B Dibujos de las etapas del desarro lo vertebral. A, Vértebra mesenquima la las cinco semanas. B, Centros de condrificación en una vertebra mesenquima la la seis semanas. C. Centros de los ficación primarios en una vertebra cartilaginosa a las siete semanas. D, Nacimiento, vértebra torácica constituida por tres porciones oseas. Observese el cartilago que se encuentra entre las mitades del arco vertebra, así como entre el arco y el centrum (unión neurocentral). Ely F, Dos imágenes de una vertebra torácica típica en la pubertad que muestra la loca «zación de los centros de osificación secundarios.

Desarrollo del cránco

El cráneo se forma a partir del mesenquima situado alrededor del encéfalo en desarrollo. Está compuesto por

- el neurocráneo, una cubierta protectora del encéfalo
- el viscerocráneo, el esqueleto de la cara

Neurocráneo cartilaginoso

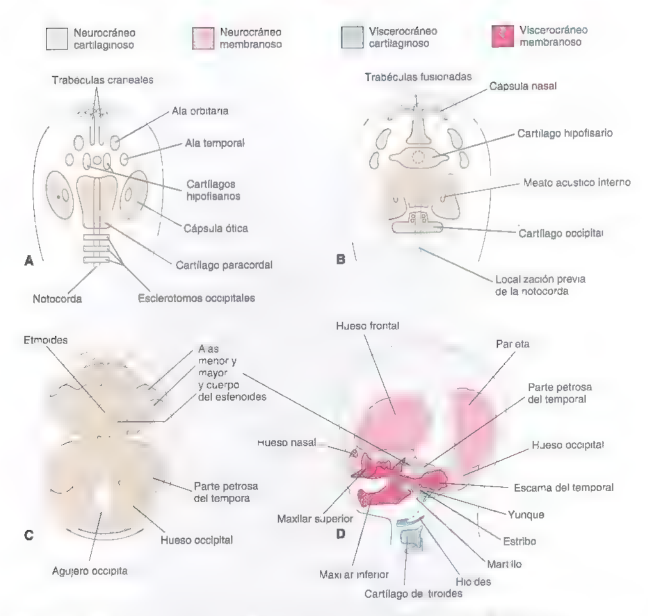
En un principio, el neurocráneo cartilaginoso o condrocráneo está compuesto por la base cartilaginosa del cráneo en desarrollo, que se forma por fusión de vanos cartilagos (véase Figura 15-9A a D). Posteriormente, la osificación endocondral del condocráneo origina los huesos de la base del cráneo. El patrón de osificación de esos huesos sigue una secuencia definidar comienza en el hueso occipital, cuerpo del esfenoides y hueso etmoides.

El cartilago paracordal, o placa basal, se forma alrededor del extremo craneal de la notocorda (Figura 15-9A) y se fusiona con los cartilagos derivados de las regiones del esclerotomo de los somitas occipitales. Esta masa cartilaginosa participa en la formación de la base del hueso occipital, después crecen extensiones alrededor del extremo craneal de la columna vertebral y constituyen los límites del agujero occipital (véase Figura 15-9C).

El cartílago hipofisiario se forma alrededor de la hipófisis en desarrollo y se fusiona para dar lugar al cuerpo del hueso esfenoides. Las trabéculas craneales (trabeculae crann) se unen y originan el cuerpo del hueso etmoides mientras que el ala orbitaria (ala orbitalis) forma el ala menor del esfenoides. Las cápsulas óticas se desarrollan alrededor del ala menor de las vesículas óticas, primordios de los oídos internos (véase Capítulo 19), y se convierten en las porciones petrosa y mastoidea del hueso temporal. Las cápsulas nasales se desarrollan alrededor de los sacos nasales (véase Capítulo 10) y participan en la formación del hueso etmoides

Neurocráneo membranoso

La osificación intramembranosa ocurre en el mesénquima a los lados y parte superior del cerebro, formando la bóveda craneal. Durante la vida fetal, los huesos planos de la bóveda se encuentran separados por membranas de tejido conjuntivo denso que forman unas articulaciones fibrosas, las suturas (Figura 15-10). Existen seis grandes áreas fibrosas en las zonas donde se unen varias suturas. La blandura de los huesos y sus conexiones laxas en las suturas permiten a la bóveda craneal sufrir cambios de forma durante el nacimiento, denominados amoldamiento. En el amoldamiento del cráneo fetal (adaptación de la cabeza fetal a la cavidad périca durante el nacimiento), los huesos frontales se aplanan, el occipital protruye y un parietal se superpone por encima del otro. Unos pocos días después de nacer, la forma de la bóveda craneal se normaliza.



Ligitiri 15. 9 Diagramas de las fases de desarrollo de cráneo. A a C, Vistas de la base de craneo en desarrollo (desde arriba). D, Esquema lateral. A, Seis semanas, se muestran los diversos cartílagos que se fusionaran para constituir el condificiancia B. Siete semanas, despues de la fusión de algunos de los pares de cartílagos. C. Doce semanas, se senala la base cartílagonosa de craneo o condificiancia, formado por la fusión de varios cartílagos. D, Veinte semanas, se indica la derivación de los huesos del cráneo fetal.

Neurocráneo cartilaginoso

Estas partes del cráneo fetal derivan del esqueleto cartilaginoso de los primeros dos pares de arcos faríngeos (véase Capítulo 10)

- El extremo dorsal del cartilago del primer arco forma dos huesos del oido medio: el martillo y el yunque.
- El extremo dorsal del cartilago del segundo arco da lugar al estribo del oído medio y a la apófisis estiloides del hueso temporal. Su extremo ventral se osifica para formar el asta menor (L. cornu, asta) y parte superior del cuerpo del hueso hioides.
- Los cartílagos del tercer, cuarto y sexto arcos se forman únicamente en las porciones ventrales de los arcos. Los

- cartilagos del tercer arco originan las astas mayores y parte inferior del cuerpo del hueso hioides.
- Los cartilagos de los arcos cuarto y sexto se fusionan para constituir los cartilagos laringeos, con excepción de la epiglotis (véase Capítulo 10).

Viscerocráneo membranoso

En la prolongación maxilar del primer arco faringeo tiene lugar un proceso de osificación membranosa (vease Capitulo 10) y posteriormente se forma la parte escamosa del hueso temporal, el hueso maxilar superior y el hueso cigomático o malar. La parte escamosa del temporal pasa a formar parte del neurocráneo. El mesénquima de la prolongación mandibular del primer arco se condensa alrededor de

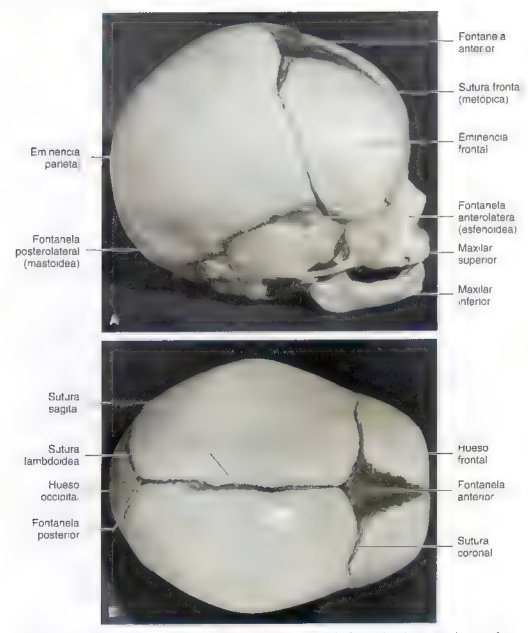


Figure 15 - 10. Fotografías de un cráneo fetal que muestran los huesos, las fontanelas y las suturas de conexión. A, Vista lateral. B, Vista superior. Las fontanelas posterior y anterolaterales desaparecen por el crecimiento de los huesos circundantes a los 2-3 meses del nacimiento, pero perduran como suturas durante varios años. Las fontanelas posterolaterales desaparecen de forma semejante hacia el final del primer año, y la anterior lo hace al final del segundo año de edad. Normalmente, las mitades del hueso frontal comienzan a fusionarse a lo largo del segundo año y la sutura frontal (metópica) se suele cerrar alrededor de los ocho años. El resto de las suturas comienza a desaparecer durante la vida adulta, pero los momentos en que se cierran son muy variables

su cartílago y sufre una osificación intramembranosa para originar la mandíbula (maxilar inferior). En el plano medio del mentón y el cóndilo mandíbular se registra cierta ositicación endocondral

Cránco del recién nacido

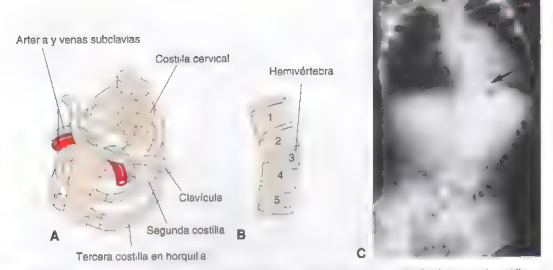
Cuando se ha recuperado del proceso de amoldamiento el cráneo del recién nacido es redondeado y sus huesos son delgados. Al igual que el cráneo fetal (véase Figura 15-10), su tamaño es grande en proporción con el resto del esqueleto y la cara es relativamente pequeña en com-

paración con la bóveda craneal. El pequeño tamaño facial se debe a:

- el reducido tamaño de las mandíbulas
- la ausencia prácticamente total de senos paranasales (aire)
- el infradesarrollo de los huesos faciales al nacer

Crecimiento posnatal del cráneo

Las suturas fibrosas de la bóveda craneal del recién nacido permiten el aumento de tamaño del encéfalo durante la lac-



Ingurul 15 - 11 Dibujos de anomaías vertebrales y costales. A Costillas cervical y en horquilla. Obsérvese que la costilla cervical zquierda posee una banda fibrosa que pasa detras de los vasos subclavios y se fina al esternon. Es probable que este trastorno haya produc do alteraciones neurovasculares en la extremidad superior izquierda. B, Vista anterior de la columna vertebral que muestra una hemivértebra. No aparece la mitad derecha de la tercera vértebra torácica. Obsérvese la curvatura latera (escoliosis) asociada en la columna vertebral. C, Radiografía de un nido con deformidad cifoesco iotica de la región lumbar de la columna vertebra, que muestra anomalías muit pies de las vértebras y las costillas. Obsérvense las costillas fusionadas (fecho) (Cortesía del Dr. Prem S. Sahni, Department of Radiology, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

tancia y la niñez. Este aumento del tamaño de la bóveda craneal es mayor durante los dos primeros años de vida, el período de crecimiento posnatal más rápido del encéfalo. La bóveda craneal suele incrementar su capacidad hasta alrededor de los 16 años de edad. Después sólo suele aumentar ligeramente de tamaño durante tres o cuatro años por el engrosamiento de sus huesos, Asimismo, se produce un rápido crecimiento de la cara y los maxilares que coincide con el brote de los dientes primarios (deciduos). Estos cambios faciales son más notables después de la aparición de la dentición secundaria (permanente) (véase Capitulo 20) Existe un crecimiento simultáneo de las regiones frontal y facial asociada al aumento de tamaño de los senos paranasales. La mayoría de estos senos son rudimentarios o no están presentes al nacer. Su crecimiento es importante, ya que altera la forma de la cara y añade resonancia a la voz.

Sindrome de Klippel-Fell (ouclis 1999) 🥌

Las características principa es de este sindrome son cuello corto, l'nea baja de impiantac ón de cabel o y movimientos del cuello limitados. En la mayor parte de los casos existen menos cuerpos vertebrales cervicales de lo normal. En algunos casos existe una falta de segmentación de varios elementos de la región cervical de la columna vertebral. El número de raíces nerviosas cervicales puede ser normal, pero son pequeñas, igual que los agujeros invertebrales. Por lo demás, las personas aquejadas de este síndrome suelen ser normales, pero no es infrecuente la asociación de esta anomalía con otras anomalías congénitas.

Cillopina bifida---

La falta de fusión de las mitades del arco vertebral origina una anomalía importante, la espina bífida (véase Figura 18-12).

La incidencia de esta anomalía vertebral oscila entre un 0,04% y un 0,15%, y es más frecuente en niñas que en niños. Casi todos los casos de espina bifida (80%) son «abiertos» y están recubiertos por una membrana delgada. La espina bífida «cerrada» y «oculta» está cubierta por una membrana gruesa o por piel. Esta anomalía del arco vertebral es consecuencia de la falta de fusión de sus mitades. La esplna bífida oculta se suele observar en radiografías de las regiones cervical, lumbar y sacra. Con frecuencia tan sólo una vértebra está afectada. La espina bífida oculta es una anomalía relativamente insignificante de la columna vertebral, que no suele causar síntomas clínicos. Se puede diagnosticar en el útero por medio de ecografía. La espina bífida oculta de la primera vértebra sacra aparece en alrededor del 20% de las columnas vertebrales estudiadas mediante radiografías. Por lo general, la médula espinal y los nervios raquídeos son normales y no suelen aparecer síntomas neurológicos. La piel situada sobre el arco vertebral bífido se encuentra intacta y es posible que no haya indicios externos de la anomalía vertebral. En ocasiones, un hoyuelo o un mechón de pelo indican la existencia de esta anomalía. Un 3% de los adultos normales tienen una espina bifida oculta del atlas. Este trastorno es poco frecuente en otros niveles cervicales; cuando está presente, se acompaña en ocasiones de otras anomalías de la región cervical de la columna vertebral.

La espina bífida quística, un tipo grave de esta patotogía que afecta a la médula espinal y a las meninges, se comenta en el Capítulo 18. En estos casos aparecen síntomas neurológicos.

Contillar accounties

Las rostillas accesorias, que suelen ser rudimentarias, son consecuencia del desarrollo de las prolongaciones costales en las vértebras cervicales o lumbares (Figura 15-11A). Estas prolongaciones originan las costillas en la región torácica. El tipo más común de costilla accesoría es una costilla lum-





Figure 15 – 12. A, Fotografía de un feto de segundo trimestre con holoacrania o ausencia completa de cráneo (acrania). Obsérvese la estructura tipo quiste que rodea al encéfalo fetal intacto. 8, Vista lateral de un niño recién nacido con acrania, meroanencefalia (ausencia parcial dei encéfalo) y raquisquisis (hendiduras extensas en los arcos vertebrales de la columna vertebral). (Cortesía del Dr. A. E. Chudley, Department of Pediatrics and Child Health, University of Manitoba, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

bar, pero por lo general no causa problemas. Las costillas cervicales se presentan en el 0,5% a 1% de las personas. Este tipo de costilla está unida a la séptima vértebra cervical y puede ser unilateral o bilateral. La presión de una costilla cervical en el plexo humeral o la arteria subclavia suele producir síntomas neurovasculares.

إننائنينندنالين البيالية بإبرا

A veces las costillas se fusionan en la parte posterior cuando surgen dos o más costillas de una misma vértebra (véase Figura 15-11C). Las costillas fusionadas suelen ir acompañadas de una hemivértebra.

Tramiver cenva

Los cuerpos vertebrales en desarrollo poseen dos centros de condrificación que se unen pronto. Una hemivértebra se debe a la ausencia de uno de dichos centros y a la ulterior falta de formación de la mitad de la vértebra (véase Figura 15-11*B*). Esta anomalía vertebral produce **escollosis** (curvatura lateral) de la columna vertebral (véase Figura 15-11C). Existen otras causas de escollosis (como la escollosis miopática, consecuencia de la debilidad de los músculos intervertebrales).

براماده ماندر بدرا

El vocablo raquisquisis (columna vertebral hendida) se refiere a las anomalías vertebrales de un grupo complejo de anomalías (trastornos disráficos axiales) que afectan fundamentalmente a estructuras axiales (Figura 15-12) En estos lactantes no se produce la fusión de los pliegues neurales, ya sea por la inducción errónea de la notocorda subyacente o por la acción de agentes teratógenos sobre las células neuroepiteliales de dichos pliegues. Las anomalías neurales y vertebrales pueden ser externas o limitarse a una pequeña región.

والمناوات المال فننا المالية والمناورة

Una depresión cóncava de la parte inferior del esternón (pes excavatum) constituye la anomalía de la pared torácica observada con mayor frecuencia por los pediatras. Probablemente, se debe al crecimiento excesivo de los cartilagos costales que conlieva el desplazamiento de la parte inferior del esternón en sentido posterior. Las hendiduras esternales menores (como una escotadura o agujero en el proceso xifoides) son comunes y carecen de importancia clínica. En algunas ocasiones aparece un agujero esternal de tamaño y forma variables en la unión de la tercera y cuarta esternovértebras (segmentos dei esternón primitivo). Este pequeño agujero es consecuencia de la fusión incompleta de las barras esternales cartilaginosas durante el período embrionario.

والمراجعين ومتاهونين أأأن

Estas anomalías abarcan desde defectos mayores incompatibles con la vida hasta aquellos menores e insignificantes. En el caso de los defectos grandes, con frecuencia se produce una herniación de las meninges o el encéfalo (véase Capítulo 18).

and the beam production to the contract of the

En este trastorno, la bóveda craneal está ausente y con frecuencia aparecen anomalías extensas de la columna vertebra:



Figuria 15 - 13 Craneos nostosis. A y B, Folografías de un nino con escafoceforia o doixocefolia. Este trastorno es consecuencia de cierre prematuro (sinóstosis) de la sutura sagita. Observese el craneo alargado y cune forme observado desde arriba (A) y latera. (B, C, Fotografia de un lactante con cierre prematuro bilateral de la sutura coronal (oxiceforia o broquiceforia). Observese la trente a taly notablemente el evada. D. Fotografia de un lactante con cierre prematuro de la sutura frontal (metópica). (trigonoceforia). Obsérvese el hipertelorismo y el reborde prominente de la linea media de la frente. (Cortesia de Dr. John A., ane, Sr., David D. Weaver Professor of Neurosurgery, Department of Neuro ogica. Surgery, un versity of Virginia Health System, Charlottesville. Virginia, Ef. J.U.)

(véase Figura 15-12). La acrania asociada a **meroanencefa- lia** o **anencefalia** (ausencia parcial del encéfalo) ocurre en, aproximadamente, uno de cada 1.000 nacimientos y es incompatible con la vida. La meroanencefalia se debe a la falta de cierre del extremo craneal del tubo neural a lo largo de la cuarta semana. Esta anomalía origina la posterior ausencia de formación de la bóveda craneal (véase Figura 15-128).

Diversas deformaciones del cráneo son consecuencia del cierre prematuro de las suturas craneales. El cierre prenatal comporta las anomalías más graves. Se desconoce la causa de la craneosinóstosis. Se han implicado mutaciones en los genes homeocaja MSX2 y ALX4 en casos de craneosinóstosis y de otras anomalías craneales. Estas anomalías son mucho más frecuentes en varones que en mujeres y con frecuencia se relacionan con otras anomalías esqueléticas. El tipo de deformación craneal depende de qué sutura se cierre prematuramente. Si se trata de la sutura sagital, el cráneo se alarga,

estrecha y adquiere forma de cuña, la **escafocefalla** o dolicocefalia (Figuras 15-13A y 8). Esta clase de deformación craneal constituye alrededor de un 50% de los casos de craneosinóstosis. Un 30% de los casos se deben al cierre prematuro de la sutura coronal, que origina un cráneo alto en forma de torre, la **oxicefalla** o turricefalla (véase Figura 15-13C). Cuando la sutura coronal o lamboidea se cierra de forma prematura solamente en un lado, el cráneo se tuerce y es asimétrico, la **plagiocefalla**. El cierre prematuro de la sutura frontal (metópica) da lugar a una deformidad en forma de quilla del hueso frontal, así como a otras anomalías, la **trigonocefalla** (véase Figura 15-13D).

cos riños aquejados de este trastorno nacen con una bóveda craneal de tamaño normal o ligeramente menor. Las fontanelas se cierran durante la etapa temprana de la lactancia y las suturas lo hacen durante el primer año. Esta anomalía no se debe al cierre prematuro de las suturas, sino que es

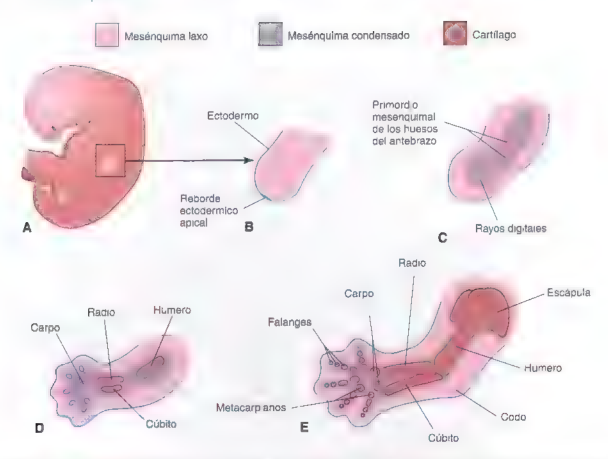


Figura 15 - 14. A, Embrión de a rededor de 28 dias que muestra la aparición inicia de las yemas de las extremidades B, Esquema de un corte longitudina la través de la yema de una extremidad superior. El reborde ectodérmico apical ejerce una influencia inductora sobre e meséngulma de la yema de la extremidad, promueve el crecimiento del mesengulma y parece conferirle la capacidad de formar elementos cartillaginosos específicos. C, Esquema similiar de una yema de una extremidad superior de la rededor de 33 días que muestra el primordio mesengulma de los huesos de la extremidad. Los rayos digitales son condensaciones mesengulmales que se conditicaran y ostificarán para formar los huesos de la mano. D, Extremidad superior a las seis semanas que señala los mode os cartillaginosos de los huesos. E, Finales de esta semana: se observan los modelos cartillaginosos completos de los huesos de la extremidad superior.

consecuencia del desarrollo anómalo del sistema nervioso central (SNC) por el cual no crece el encéfalo y, por tanto, tampoco el cráneo. Por lo general, los individuos con microcefalia tienen un retraso mental grave. Esta anomalía también se comenta en el Capítulo 18 (pág. 456).

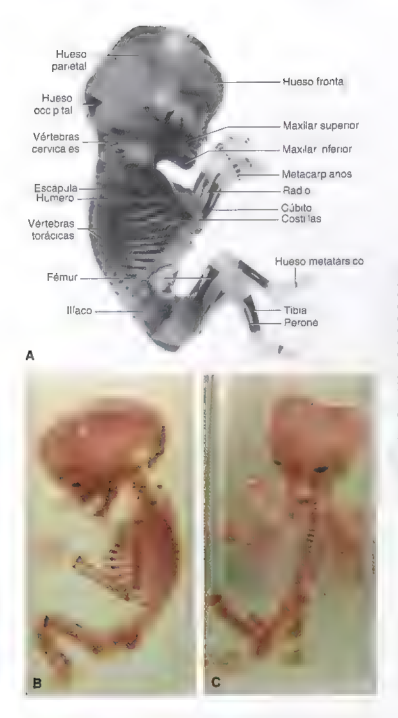
Anomalias de la unión enmesvertebral-

En alrededor del 196 de los recién nacidos aparecen anomal'as congénitas de la unión craneovertebral, pero es posible que no originen síntomas hasta la vida adulta. Los siguientes son ejemplos de estas anomalías: *invaginación basilar* (desplazamiento superior de los huesos alrededor del agujero occipital), asimilación del atlas (ausencia de segmentación en la unión del atlas y el hueso occipital); dislocación atlantoaxoidea; malformación de Arnold-Chiari (véase Capítulo 18), y separación de la apófisis odontoides (falta de fusión de los centros en la apófisis odontoides con el centro de axis)

Desarrollo del esqueleto apendicular

El esqueleto apendicular está compuesto por las cinturas pectoral y pélvica y los huesos de las extremidades. Los huesos mesenquimales se forman a lo largo de la quinta semana como condensaciones de mesénquima que aparecen en las yemas de las extremidades (Figura 15-14A a C). A lo largo de la sexta semana del desarrollo, los modelos óseos mesenquimales de las extremidades se condrifican y forman modelos óseos de cartilago hialino (véase Figura 15-14D y E). La clavícula se desarrolla inicialmente por osificación intramembranosa y posteriormente da lugar a cartilagos de crecimiento en ambos extremos. Los modelos de la cintura pectoral y de los huesos de las extremidades superiores aparecen ligeramente antes de los de la cintura pélvica y las extremidades inferiores; los modelos óseos se desarrollan siguiendo una secuencia proximodistal. El patrón de las extremidades en desarrollo está regulada por genes homeocaja (Hox).

La osificación comienza en los huesos largos durante la octava semana del desarrollo embrionario y, en un principio, ocurre en las diáfisis de los huesos de los centros de osificación primarios (véase Figura 15-5). Hacia la semana 12 han aparecido centros de osificación primarios en casi todos los huesos de las extremidades (Figura 15-15). Las clavículas inician su osificación antes que el resto de los huesos del organismo. Los fémures son los siguientes huesos en mostrar indicios de osificación. La primera indicación de este proceso en el modelo cartilaginoso de un hueso largo



Ligara 15 - 15. Fetos humanos teñidos con alizarina y lavados. A, Feto de 12 semanas. Obsérvese el grado de progresión de la osificación a partir de los centros de os ficación primarios, que es endocondral en las partes apendicular y axial del esqueleto, salvo en la mayoría de los huesos de cráneo (es decir, los que constituyen la bóveda craneal). Obsérvese que el carpo y el tarso son totalmente cartilaginosos en esta etapa, al iqual que las epífisis de todos los huesos largos. By C, Fetos de 16 semanas. El grado de osificación del cráneo y huesos de las extremidades ha avanzado en mayor medida. Obsérvese la hendidura facial unilateral grave. Durante el procesamiento, se extrajeron las vísceras del feto y se retiró el encéfalo con una aguia de diámetro delgado introducida por la fontanela posterior La bóveda craneal aparece colapsada. (A, Cortesía del Dr. Gary Geddes, Lake Oswego, OR. EE.UU By C, Cortesía del Dr. R. L. Jordan, Department of Anatorpical Sciences, St. George's University School of Medicine, Grenada, West Indies.)

se puede observar en la proximidad de la futura diáfisis, que constituye el centro de osificación primario, Los centros primarios aparecen en momentos distintos en diferentes huesos, pero la mayoría de ellos lo hace entre las semanas séptima y duodécima del desarrollo. Casi todos los centros de osificación primarios están presentes al nacimiento. La parte de hueso que se osifica a partir de un centro primario es su diafisis.

Los centros de osificación secundarios de los huesos de la rodilla se forman en primer lugar. Los centros del extremo distal del fémur y proximal de la tibia suelen aparecer durante el último mes de vida intrauterina (34 a 38 semanas después de la fecundación). Por consiguiente, suelen estar presentes al nacer; sin embargo, la mayor parte de los

centros de osificación secundarios aparecen después del nacimiento. La parte del hueso osificada a partir de un centro secundario se denomina epifisis. El hueso formado a partir del centro primario de las diáfisis no se fusiona con el originado por los centros secundarios de las epífisis hasta que el hueso ha alcanzado su longitud adulta. Este retraso permite que continúe el alargamiento del hueso hasta adquirir su tamaño final. Durante el crecimiento óseo, una placa de cartílago conocida como placa (de cartílago) epifisaria se sitúa entre la diáfisis y la epífisis (véase Figura 15-5). Esta placa epifisaria (placa de crecimiento) es sustituida finalmente por el desarrollo de hueso en cada uno de sus lados, diafisario y epifisario. Cuando esto ocurre, se interrumpe el crecimiento del hueso.



I rgrom 15 - 16. Radiografía del sistema esquelético de un niño de dos años de edad aquejado de acondroplasia. Obsérvese el acortamiento del húmero y fémur con metáfisis apolilladas. (Cortesía del Dr. Prem S. Sahni, Department of Rad ology, Children's Hospital, Winnipeg, Man toba, Canadá.)

La edad ósea constituye un índice bueno de maduración general. La determinación del número, tamaño y fusión de los centros epifisarios mediante radiografías es un método utilizado frecuentemente. El radiólogo determina la edad ósea de una persona al valorar los centros de osificación por medio de dos criterios:

- La aparición de material calcificado en la diáfisis o epífisis es específica para cada diáfisis y epífisis, así como para cada hueso y sexo.
- La desaparición de la línea oscura que representa la placa. de cartílago epifisario indica que la epifisis se ha unido a la diáfisis.

La fusión de los centros epifisarios, que ocurre en momentos específicos para cada epífisis, se produce entre uno y dos años antes en las mujeres que en los varones. Actualmente se utiliza la ecografía a tiempo real para la evaluación y medición de los huesos fetales, así como para determinar la edad de fecundación.

La acondroplasia es la causa más común de enanismo o estatura baja (véase Capítulo 8) y ocurre aproximadamente en uno de cada 15.000 nacimientos. Las extremidades están curvadas y son cortas (Figura 15-16) debido a la alteración de la osificación endocondral en las placas de cartílago epifisario, especialmente de los huesos largos, durante la vida fetal. El tronco suele ser corto y la cabeza es alargada con frente abultada y nariz «aplanada» (puente nasal plano). La acondroplasia es un trastorno autosómico dominante y alrededor del 80% de los casos se debe a mutaciones nuevas; la tasa aumenta al hacerlo la edad paterna. La displasia tanatofórica constituye el tipo más frecuente de displasia esquelética mortal. Ocurre en alrededor de uno de cada 20.000 nacimientos y los lactantes afectados mueren en pocos minutos o días por una insuficiencia respiratoria. Este trastorno mortal se relaciona con mutaciones del receptor del factor de crecimiento fibroblástico 3 (FGFR3).

El hiperpituitarismo infantil congénito, que hace que el niño crezca con una rapidez anómala, es poco frecuente. Puede dar lugar a gigantismo (altura y proporciones corporales excesivas) o acromegalia en el adulto (crecimiento de las partes blandas, órganos viscerales y huesos de cara, manos y pies). En la acromegalia, los centros epifisarios y diafisarios de los huesos largos se fusionan, evitando la elongación de los huesos. Ambas anomalías se deben a una secreción excesiva de hormona del crecimiento.

La deficiencia grave de la producción de hormona tirosdea fetal origina cretinismo, un trastorno caracterizado por el retraso del crecimiento, deficiencia mental, anomalías esqueléticas y trastornos auditivos y neurológicos. El retraso del crecimiento hace que la edad del hueso parezca inferior a la cronológica. El cretinismo es muy poco frecuente, salvo en regiones en las que hay escasez de yodo en el suelo y el agua. La agenesia de la glándula tiroides también comporta cretinismo.

Resumen del sistema esqueletico

El sistema esquelético se desarrolla a partir del mesénquima derivado del mesodermo y de la cresta neural. En la mayoría de los huesos, como los huesos largos de las extremidades, el mesénquima condensado sufre un proceso de conduficación y forma modelos óseos de cartilago. A finales del periodo embrionario aparecen en ellos centros de osificación y los huesos se osifican posteriormente mediante osificación endocondral. Algunos huesos, como los huesos planos del cráneo, se desarrollan por osificación intramembranosa. La columna vertebral y las costillas se originan a partir de células mesenquimales provenientes de los esclerotomos de los somitas. Cada vértebra se forma por fusión de una condensación de la mitad caudal de un par de esclerotomos con la mitad craneal del par de esclerotomos subvacentes

El cráneo en desarrollo está compuesto por un neurocráneo y un viscerocráneo, cada uno de los cuales posee componentes membranosos y cartilaginosos. El neurocráneo se convierte en la **bóveda craneal**, una envoltura protectora del encéfalo El viscerocráneo da lugar al esqueleto de la cara. El **esqueleto apendicular** se desarrolla por osificación endocondral de los modelos óseos de cartilago, que se forman a partir de mesénquima de las extremidades en desarrollo. Las **articulaciones** se clasifican de la manera siguiente.

- articulaciones fibrosas
- articulaciones cartilaginosas
- articulaciones sinoviales

Se desarrollan a partir del mesénquima interzonal situado entre los primordios de los huesos. En una articulación fibrosa, el mesénquima intermedio se diferencia en tejido conjuntivo fibroso denso. En una articulación cartilaginosa, el mesénquima que se halla entre los huesos da lugar a cartílago En una articulación sinovial, se forma una cavidad sinovial dentro del mesénquima intermedio por degradación de las células Asimismo, el mesénquima da lugar a la membrana sinovial al ligamento capsular y a otros ligamentos de la articulación.

A pesar de que existen numerosos tipos de anomalías esqueléticas, la mayoría de ellas, con excepción de la espina bifida oculta y las costillas accesorías, son poco frecuentes

Problemas con orientación clinica

Caso 15-1

Un lactante reclén nacido presentaba una lesión en la parte baja de la espalda; se consideró que se trataba de una anomalía del arco vertebral.

- ¿Cuál es la anomalía congénita más frecuente de la cojumna vertebral?
- ¿Dónde suele encontrarse el defecto?
- ¿Suele causar síntomas esta anomalía congénita (p. ej., problemas de espalda)?

Caso 15-2

Una niña pequeña presentaba dolor en una extremidad superior que empeoraba cuando levantaba objetos pesados. Después de un examen radiológico, el médico comentó a sus padres que tenía una costilla rudimentaria en el cuello.

- En algunas ocasiones aparecen costillas rudimentarias que se relacionan con la séptima vértebra cervical y la primera vértebra lumbar. ¿Tienen importancia clínica estas costillas accesorias?
- ¿Cuál es el fundamento embriológico de las costillas accesorias?

Caso 15-3

Se informó a la madre de una niña con una «columna encorvada» que su hija padecía escoliosis.

- ¿Qué anomalía vertebral puede producir escoliosis?
- Defina este trastorno.

¿Cuál es el fundamento embriológico de la anomalía vertebral?

Caso 15-4

La cabeza de un niño era delgada y alargada. Su madre estaba preocupada porque pudiera padecer retraso mental en el futuro.

- ¿Qué significa el término craneosinóstosis?
- ¿Qué consecuencias tiene esta anomalía del desarrollo?
- Aporte un ejemplo frecuente y describalo.

Caso 15-5

Un niño presentaba características del síndrome de Klippel-

- ¿Cuáles son las principales características de este trastorno?
- ¿Qué anomalías vertebrales suelen aparecer?

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografia y lecturas recomendadas

Alvarez J, Horton J, Sohn P, et al. The perichondrium plays an important role in mediating the effects of TGF-1β on endochondral bone formation. Dev Dyn 221 311 2001

Brooks CGD, de Vries BBA Skeletal dysplasias. Arch Dis Child 79 285, 1998

Budorick NE The fetal musculoskeletal system In Callen PW (ed) Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology 4th ed Philadelphia, WB Saunders, 2000

Chen C, Chern S, Shih J, et al: Prenatal diagnosis and genetic analysis of type I and type II thanatophoric dysplasia *Prenat* Diagn 21 89, 2001

Cohen Jr MM, MacLean RE (eds) Craniosynostosis Diagnosis, Evaluation, and Management 2nd ed New York, Oxford University Press, 2000

Erlebacher A, Filvaroff EH Gitelman SE et al: Toward a molecular understanding of skeletal development *Cell* 80 371, 1995

Gartner LP, Hiatt JL: Color Textbook of Histology, 2nd ed Philadelphia WB Saunders, 2001

Hall BK, Miyake T. All for one and one for all Londensation and the initiation of skeletal development. Biol. Says 22,138 2000.

Long F. Schipani E. Asahara H, et al: The CREB family of activators is required for endochondral bone development Development 128:541, 2001.

Mahony BS: Ultrasound evaluation of the fetal musculoskeletal system. In Callen PW (ed). Ultrasonography in Obsteirics and Gynecology, 4th ed. Philadelphia, WB Saunders, 2000.

Malas MA Sulak O; Measurements of the anterior fontanelle during the fetal period J Obstet Gynecol 20 601, 2000

Marsh J. Set down in bone BioEssays 22 402 2000

Mavrogiannis LA Antonopoulo I, Baxora A, et al Haploinsufficiency of the human homeobox gene ALX4 causes skull ossification defect Nat Genet 27 17 2001

Monsoro-Burg AH, Le Douarm N: Aspects moleculaires de la chondrogenese vertebrale J Soc Buil 193 263, 1999

- Moore KL Dalley AF, Clinically Oriented Anatomy 4th ed Baltimore, Williams & Wilkins, 1999
- Muller F, O Rahilly R. The human chondrocranium at the end of the embryonic period, proper, with particular reference to the nervous system. Am J Anat 159 33 1980
- Muragaki Y, Mundlos S. Upton J. Oslen BR, Altered growth and branching patterns in sympolydactyly caused by mutations in Hoxd-13. Science 272 548, 1996.
- Nussbaum RL, McInnes RR, Willard HF Thompson & Thompson for Genetics in Medicine. Philadelphia, WB Saunders, 2001
- O'Rahilly R, Müller F Meyer DB: The human vertebral column at the end of the embryonic period proper 3. The thoracolumbar region, J Anat 168 81, 1990a
- O'Rahilly R Muller F, Meyer DB. The human vertebral column at the end of the embryonic period proper 4. The thoracolumbar region. J Anat 168 95, 1990b

- Robicsek F- Surgical treatment of pectus excavaturn. Chest Surg. Clin NA 10.277, 2000
- Sadler TW: Embryology of the sternum. Chest Surg Clin NA 10 237, 2000
- Sarwark JF: Spina bifida Pediatr Chn North Am 43 1151 1996
 Slack J. Essential Developmental Biology Oxford, Blackwell Science, 2001
- Sperber GH Craniofacial Development. Hamilton, BC Decker 2001.
- Wagner EF Karsenty G. Genetic control of skeletal development Curr Opin Gen Dev 11:527, 2001
- White TD: Human Osteology, 2nd ed. San Diego, Academic Press, 2000
- Wilkie AO, Tang Z, Elanko N, et al: Functional haploinsufficiency of the human homeobox gene MSX2 causes defects in skull ossification. Nat Genet 27 17 2001

El sistema muscular



Desarrollo del músculo esquelético • 402

Desarrollo del múscu<mark>lo</mark> liso ■ 404

Desarrollo del músculo cardíaco ■ 404

Resumen del sistema muscular **=** 406

Problemas con orienta<mark>ción</mark> clínica **1** 406

[4] sistema muscular se desarrolla a partir del mesodermo, salvo los músculos del iris, que lo hacen a partir del neuroectodermo. Los mioblastos, las células musculares embrionarias derivan del mesénquima (tejido conjuntivo embrionario) MyoD, un miembro de la familia de los factores de regulación miógenos (FRM), activa la transcripción de genes específicos del músculo y se considera un importante gen regulador para la inducción de la diferenciación miógena. La inducción de la miogenia en las células mesenquimatosas por MyoD depende de su grado de diferenciación. Gran parte del mesénquima de la cabeza procede de la cresta neural (véanse Capitulos 4 y 5), especialmente los tejidos derivados de los arcos faringeos (véase Capítulo 10); sin embargo, el mesénquima original de los arcos da lugar a la musculatura de la cara y el cuello (véase Tabla 10-1).

Desarrollo del músculo esquelético

Los mioblastos que componen los músculos esqueléticos del tronco proceden del mesodermo de las regiones del miotomo de los somitas (Figura 16-1; véase Figura 15-1). Los músculos de las extremidades se desarrollan a partir de células precursoras miógenas en las yemas de las extremidades. Los estudios muestran que estas células se originan en el dermomiotomo ventral de los somitas como respuesta a señales moleculares procedentes de los tejidos cercanos (Figura 16-2). Las células precursoras miógenas migran hacia las yemas de las extremidades donde sufren una transformación epiteliomesenquimatosa. La primera indicación de la miogenia (formación de músculo) es el alargamiento de los núcleos y cuerpos celulares de las células mesenguimatosas a medida que se diferencian en mioblastos. En poco tiempo, estas células musculares primitivas se fusionan y forman estructuras cilindricas alargadas multinucleadas, los miotubos. A nivel molecular, estos fenómenos son precedidos por la activación génica y la expresión de la familia MyoD de factores de transcripción hélice-asa-hélice básicos (MyoD, miogenina, Myf-5 y MRF4) en las células miogenas precursoras. Se ha sugerido que las moléculas de señalización del tubo neural ventral (Shh) notocorda (Shh) tubo neural dorsal (Wnts, BMP-4) y el ectodermo suprayacente (Wnts, BMP-4) regulan el micio de la miogenia y la inducción del miotomo (Figura 16-3).

El crecimiento muscular que se produce a lo largo del desarrollo es consecuencia de la fusión de mioblastos y miotubos. En el citoplasma de los miotubos aparecen miofilamentos durante o tras la fusión de los mioblastos Enseguida se forman miofibrillas y otros orgánulos característicos de las células del músculo estriado. Las celulas musculares se suelen denominar fibras musculares, porque son largas y estrechas. Conforme se diferencian, los miotubos se revisten de láminas externas que los separan del tejido conjuntivo circundante. Los fibroblastos producen el perimisio y el epimisio de la vaina fibrosa, el endomisio está compuesto por la lámina externa, derivada de la fibra muscular, y por fibras reticulares. La mayor parte del músculo esquelético se desarrolla antes del nacimiento y casi todos los restantes lo hacen a finales del primer año. El crecimiento de un músculo tras el primer año se debe al aumento de diametro de las fibras por formación de más miofilamentos. La longitud y anchura de los músculos aumenta para poder crecer con el esqueleto. Su tamaño

final depende de la cantidad de ejercicio realizada. No se mantienen todas las fibras musculares embrionarias, ya que muchas de ellas no logran establecerse como unidades necesarias del músculo y degeneran en poco tiempo

Miotomos

Cada miotomo típico de un somita se divide en una división epiaxial dorsal y una división hipoaxial ventral (véase Figura 16-1B) Asimismo, cada nervio raquídeo en desarrollo se divide y envía una rama a cada división la rama primaria dorsal inerva la división epiaxial y la rama primaria ventral inerva la hipoaxial. Algunos músculos, como los intercostales, conservan su organización segmentaria igual que los somitas pero la mayoría de los mioblastos se alejan del miotomo y forman músculos no segmentados

Los estudios de manipulación genética llevados a cabo en embriones de ratón sugieren que MyoD y Myf-5 son esenciales para el desarrollo de los músculos hipoaxiales y epiaxiales, respectivamente. Ambos genes participan en la formación de los músculos abdominales e intercostales.

Derivados de las divisiones epiaxiales de los miotomos

Los mioblastos de estas divisiones de los miotomos forman los músculos extensores del cuello y la columna vertebral (Figura 16-4). Los músculos extensores embrionarios procedentes de los miotomos sacro y coccigeo degeneran, sus derivados adultos son los ligamentos sacrococcigeos dorsales.

Derivados de las divisiones hipoaxiales de los miotomos

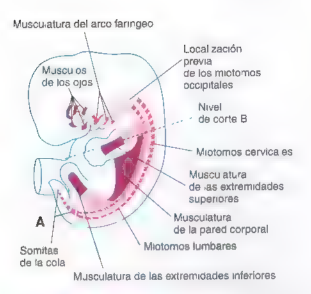
Los mioblastos correspondientes a estas divisiones de los miotomos cervicales dan lugar a los músculos escalenos, prevertebrales, geniohioideo e infrahioideo (véase Figura 16-4). Los miotomos torácicos forman los músculos flexores lateral y ventral de la columna vertebral, mientras que los miotomos lumbares originan el cuadrado lumbar Los miotomos sacrococcigeos constituyen los músculos del diafragma pélvico y, probablemente, los estriados del ano y órganos sexuales.

Músculos de los arcos faringeos

En el Capítulo 10 se describe la migración de mioblastos desde los arcos faríngeos para formar los músculos de la masticación, expresión facial, faringe y laringe Estos músculos reciben su inervación de los nervios de los arcos faríngeos.

Musculos oculares

No se conoce con exactitud el origen de los músculos extrinsecos del ojo aunque se cree que podrían proceder de células mosenquimales cercanas a la placa procordal (véanse Figuras 16-1 y 16-4). Se piensa que el mesodermo de esta zona da lugar a tres miotomos preóticos. Los mioblastos se diferencian a partir de células mesenquimales derivadas de estos miotomos. Los grupos de mioblastos, cada uno de los cuales es inervado por su propio nervio (PC III, OPC IV o PC VI), forman los músculos extrínsecos del ojo.



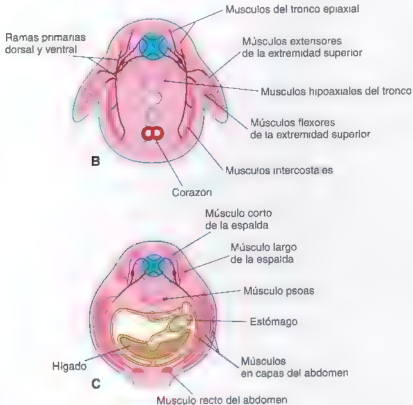


Figura 16 – 1. A, Esquema de un embrión (aproximadamente 41 días) que muestra los miotomas y el sistema muscular en desarrollo B, Corte transversal del embrión que ilustra los derivados epiaxial e hipoaxial de un miotoma. C, Corte similar de un embrión de siete semanas que muestra las capas musculares formadas a partir del miotoma

Músculos de la lengua

En un principio existen cuatro motomos occipitales (postónicos), el primero de los cuales desaparece. Los mioblastos de los miotomos restantes forman los músculos de la lengua, que son inervados por el nervio hipogloso (PC XII).

Músculos de las extremidades

La musculatura de las extremidades se desarrolla a partir de células miógenas (mioblastos) que rodean a los huesos en desarrollo (véase Figura 16-1). Los estudios de injertos y manipulación genética realizados en pájaros y mamíferos han demostrado que las células miógenas precursoras de las yemas de las extremidades proceden de los somitas. Estas células se localizan primero en la parte ventral del dermomiotomo y su naturaleza es epitelial (véase Figura 15-1D). Tras la transformación mesenquimatosa-epitelial, las células migran hacia el primordio de la extremidad. Ciertas señales moleculares del tubo neural y la notocorda inducen Pax-3 y Myf-5 en los somitas. Pax-3 regula la expresión en la yema de la extremidad de c-met, un factor de crecimiento peptidico migratorio, que regula la migración de las células miogenas precursoras.

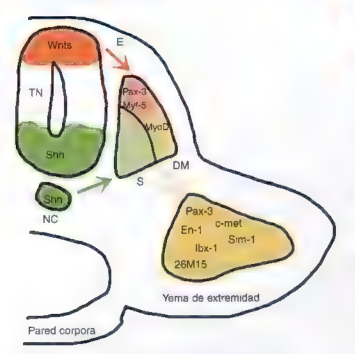


Figura 16 – 2. Modelo de interacciones moleculares durante la miogenia. Shh y Wnts, producidos por el tubo neural (TN) y la notocorda (NC), inducen Pax-3 y Myf-5 en los somitas. Cualquiera de ellos puede activar el inicio de la transcripción de MyoD y miogenia. El ectodermo (E) de superficie es también capaz de inducir Myf-5 y MyoD Además, Pax-3 regula la expresión de c-met, necesaria para la capacidad de migración de las células precursoras miógenas, que también expresan: En-1, Sim-1, lbx-1 y 26M15 (DM, dermomotomo, 5, esclerotomo). (Tomado de Kablar B, Rudnicki MA: Skeletal muscle development in the mouse embryo. Histol Histopathol 15:649, 2000.)

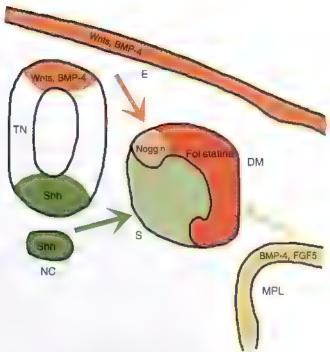


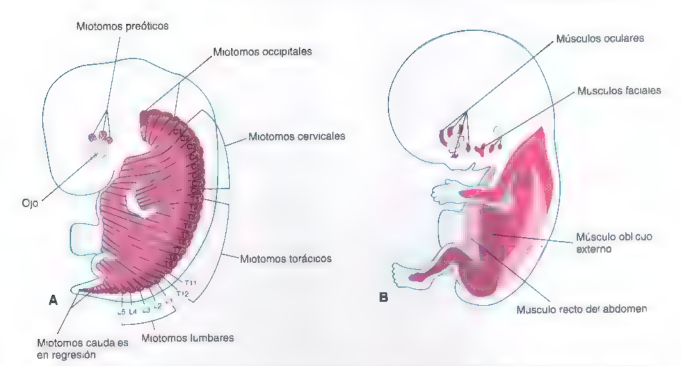
Figura 16 - 3. Estructuras embrionarias y miogenia. El concepto actual sugiere que el tubo neural (TN) dorsal y el ectodermo (E) no neural suprayacente son fuentes de moiéculas de señalización que pertenecen a la familia de las proteínas secretadas Wnt y BMP-4, mientras que la notocorda (NC) y el tubo neural ventral (verde) son fuentes de Shh, efectuando una regulación positiva del inicio de la miogenia y la inducción del miotorno. Por el contrario, el mesodermo de la placa lateral (MPL) produce BMP-4 y FGF5, que regulan negativamente la diferenciación terminal muscular en la parte lateral de linaje miotómico La respuesta a la señal BMP-4 podría estar mediada por sus proteínas de unión noggin y folistatina (DM, dermomiotomo; S, esclerotomo). (Tomado de Kablar B, Rudnicki MA: Skeletal muscle development in the mouse embryo Histol Histopothol 15:649, 2000)

Desarrollo del músculo liso

Las fibras de músculo liso se diferencian a partir del mesénguima esplácnico que rodea al endotelio del intestino primitivo y sus derivados (véase Figura 15-1). El músculo liso de las paredes de numerosos vasos sanguíneos y linfáticos surge del mesodermo somático. Se piensa que los músculos del iris (esfinter y dilatador de las pupilas) y las células mioepiteliales de las glándulas mamarias y sudoriparas derivan de células mesenquimales procedentes del ectodermo. El primer signo de la diferenciación de músculo liso es el desarrollo de núcleos alargados en los mioblastos fusiformes. Durante las primeras fases del desarrollo continúa la diferenciación de nuevos mioblastos a partir de células mesenquimales, pero no se fusionan y siguen siendo mononucleados. Durante etapas posteriores del desarrollo, la división de los mioblastos existentes sustituye gradualmente a la diferenciación de nuevos mioblastos en la producción de nuevo tejido muscular liso. A medida que las células musculares se diferencian, aparecen elementos contráctiles filamentosos pero no sarcoméricos en su citoplasma, y la superficie externa de cada célula adquiere una lámina externa circundante. Conforme se desarrollan las fibras musculares lisas en láminas o haces, reciben inervación autónoma; los fibroblastos y las células musculares sintetizan y depositan fibras colágenas, elásticas y reticulares

Desarrollo del músculo cardíaco

El músculo cardíaco se desarrolla a partir del mesodermo esplácnico lateral, que da lugar al mesénquima que rodea al tubo cardíaco en desarrollo (véase Capítulo 14). Los mioblastos cardíacos se diferencian a partir del miocardio primitivo. Es posible reconocer el músculo del corazón a partir de la cuarta semana y es probable que se desarrolle por la expresión de genes cardíacos específicos. Los estudios de inmunohistoquímica han revelado una distribución espacial de antígenos «específicos de tejido» (isoformas de miosina de cadena pesada) en el corazón embrionario entre la cuarta y la octava semanas del desarrollo. Las fibras musculares cardíacas surgen por diferenciación y crecimiento de células individuales, a diferencia de las fibras musculares esqueléticas estriadas, que lo hacen por fusión celular. El crecimiento de las fibras del músculo cardíaco se debe a la formación de nuevos miofilamentos. Los mioblastos se unen entre sí igual que en el músculo esquelético en desarrollo, pero las membranas celulares participantes no se desintegran; estas áreas de adhesión dan lugar a discos intercalares. Hacia el final del período embrionario se desarrollan haces especiales de células musculares con un número relativamente pequeño de miofibrillas y diámetros relativamente mayores que las fibras típicas del músculo



Ligura 16 - 4 D bulos del sistema muscular en desarrollo. A Embrión de seis semanas que muestra las regiones de los miotomos de los somitas, que dan lugar a la mayor parte de los músculos esque éticos. B, Embrión de ocho semanas que muestra la musculatura de, tronco y extremidades en desarrollo.

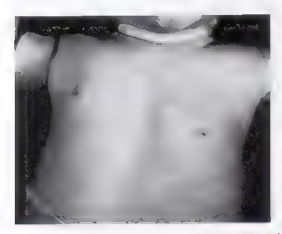


Figura 16 - S. Fotografía del tórax de un lactante con ausencia congénita del músculo pectoral mayor izquierdo. Obsérvese la ausencia del pliegue axilar anterior a la izquierda, así como la posición baja del pezón izquierdo. (Tomado de Behrman RE, Kliegman RM, Arvin AM [eds.]: Nelson Textbook of Pediotrics, 15.* ed. Filadeifia, WB Saunders, 1996)

cardíaco. Estas células musculares cardíacas atípicas, las fibras de Purkinje, forman el sistema de conducción del corazón (véase Capítulo 14).

Amounties puneculares.

La ausencia de uno e mas músculos esqueléticos es más común de lo que se suele reconocer. Por lo general, solamente falta un músculo de un lado del cuerpo, o bien no se desarrolla una parte del músculo. A veces puede(n) estar ausente(s) el mismo músculo o músculos en ambos lados del



Figure 16 – 6. Recién nacido con múltiples contracturas articulares: artrogriposis. (Cortesía del Dr. A. E. Chudley, Section of Genetics and Metabolism, Department of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital and University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá)



Figura 16 – 7. Fotografía de la cabeza y el cuello de un niño de 12 años de edad con tortícolis congénita («cuello rígido»). El acortamiento del músculo esternocieidomastoideo derecho ha originado la inclinación de la cabeza hacia la derecha y la rotación de la mandibula hacia la izquierda. También aparece un desarrollo asimétrico de la cara y el cráneo. (Tomado de Behrman RE, Vaughan III VC: Nelson Textbook of Pediatrics, 13.º ed. Filadelfia, WB Saunders, 1987.)

organismo. Cualquier músculo del cuerpo puede faltar en algunas ocasiones; como ejemplos frecuentes encontramos la cabeza esternocostal del pectoral mayor (Figura 16-5), los músculos palmar mayor, trapecio, serrato anterior y cuadrado femoral. La ausencia del pectoral mayor, con frecuencia de su porción esternal, se asocia habitualmente a sindactilia (fusión de los dedos). Estas anomalías forman parte del síndrome de Poland. La falta de este músculo se relaciona en algunos casos con la ausencia de la glándula mamaria o hipoplasia del pezón.

En ciertos casos raros, la falta de desarrollo muscular normal puede ser amplia, comportando inmovilidad de muchas articulaciones, en el proceso denominado artrogriposis múltiple congénita (Figura 16-6). Las personas que padecen este trastorno tienen rigidez congénita de una o más articulaciones acompañadas de hipoplasia de los músculos asociados. Las causas de esta anomalía incluyen enfermedades tanto neurogénicas como miopáticas primarias. Los músculos afectados se sustituyen parcial o totalmente por tejido adiposo y fibroso.

Algunas anomalías musculares originan dificultades respiratorias, como la ausencia congénita del diafragma, que se suele asociar a una expansión incompleta de los pulmones o de una porción de un pulmón (atelectasia pulmonar) y neumonía. La ausencia de músculos de la pared abdominal anterior puede estar relacionada con anomalías gastrointestinales y genitounimatas graves, como por ejemplo extrofía de la vejiga (véase Capítulo 13). En ocasiones, los individuos con ausencia congénita de un músculo presentan distrofía muscular en etapas posteriores de la vida. La asociación más frecuente es entre la ausencia con-

génita del pectoral mayor y la forma fasciocapulohumeral de Landouzy-Dejerine de distrofia muscular. Tanto el desarrollo muscular como la reparación muscular dependen de la expresión de genes reguladores del músculo.

aVisciaciones de los músculos∞

Todos los músculos pueden sufrir una cierta variación, pero algunos lo hacen con mayor frecuencia que otros. Ciertos músculos constituyen vestigios desde el punto de vista funcional, como los del oído externo y cuero cabelludo. Otros músculos presentes en otros primates tan sólo aparecen en algunos humanos (p. ej., el músculo esternal). Las variaciones de forma, posición e inserción de los músculos son comunes y suelen carecer de importancia funcional.

El músculo esternocleidomastoideo (ECM) se tesiona en ocasiones durante el nacimiento, lo que origina una torticolis congénita. Se produce rotación e inclinación de la cabeza por la fibrosis y acortamiento del ECM en un lado (Figura 16-7). Algunos casos de tortícolis («cuello tieso») son consecuencia del desgarro de fibras del ECM durante el nacimiento. Se produce una hemorragia intramuscular en un área localizada, causando una pequeña tumefacción denominada hemotoma. Posteriormente, se desarrolla una masa por necrosis (muerte) de las fibras musculares y fibrosis (formación de tejido fibroso). Después se produce un acortamiento del músculo que comporta la inclinación lateral de la cabeza hacia el lado afectado y una ligera separación de la cabeza del lado del músculo corto. A pesar de que habitualmente se considera que la tortícolis congénita depende de un traumatismo sufrido en el proceso de nacimiento, este trastorno se ha observado también en recién nacidos mediante cesárea, lo que sugiere que, en algunos casos, existen otras causas.

Minuteles acceseries

En ciertos casos se desarrollan músculos accesorios y algunos de ellos poseen importancia clínica. Por ejemplo, aparece un músculo sóleo accesorio en un 6% de la población. Se ha sugerido que el primordio de este músculo sufre una división temprana y da lugar a un sóleo accesorio.

Resumen del sistema muscular

El músculo esquelético procede de las regiones de los miotomos de los somitas. Algunos músculos de la cabeza y el cuello derivan del mesodermo de los arcos faríngeos. Los músculos de las extremidades se desarrollan a partir de células precursoras miógenas que provienen de los somitas. El músculo cardíaco y la mayor parte del músculo liso se forman a partir del mesodermo esplácnico lateral. Es frecuente la ausencia o variación de algunos músculos y suele tener consecuencias poco relevantes.

Problemas con orientación clinica

Caso 16-1

Un lactante acudió a consulta por ausencia del pliegue axilar anterior izquierdo. Además, el pezón del mismo lado era mucho más bajo de lo habitual.

¿La ausencia de qué músculo produjo probablemente estas raras alteraciones?

- ¿Qué síndrome sospecharía?
- ¿Qué características buscaría?
- ¿Sería probable que el niño sufriera alguna incapacidad si la ausencia de este músculo fuera la única anomalía presente?

Caso 16-2

Una estudiante de medicina se preocupó cuando se enteró de que solamente tenía un músculo palmar mayor.

- Es común este caso?
- ¿Cuál es su frecuencia?
- ¿Comporta alguna incapacidad la ausencia de este músculo?

Caso 16-3

Los padres de una niña de cuatro años de edad observaron que siempre mantenía la cabeza ligeramente inclinada hacia el lado derecho y que uno de los músculos del cuello era más prominente que los demás. Los antecedentes clínicos reveiaron que había nacido de nalgas con presentación queta.

- ¿Qué músculo es el más llamativo?
- ¿Tiraba de la cabeza hacia el lado derecho? ¿Cómo se lama esta deformación?
- ¿Qué produjo probablemente el acortamiento del músculo que dio lugar a este trastorno?

Caso 16-4

Un recién nacido presentó una anomalía de la pared abdominal. La falta de desarrollo de músculo estriado en el plano medio de la pared anterior del abdomen se asociaba a una anomalía congénita grave del aparato urinario.

- ¿Cómo se denomina esta anomalía?
- ¿Cuál es el posible fundamento embriológico de la falta de formación del músculo en este paciente?

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografía y lecturas recomendadas

Arnold HH, Braun T: Genetics of muscle determination and development Curr Top Dev Biol 48:129, 2000

Birchmeler C Brohmann H Genes that control the development of migrating muscle precursor cells Curr Opin Cell Biology 12 725, 2000.

Brand-Saberi B Muller TS, Wilting J et al Scatter factor/ hepatocyte growth factor (SG/HGF) induces emigration of

- myogenic cells at interlimb level in vivo. Dev Biol 179,303
- Buckingham M Skeletal muscle formation in vertebrates Curr Onn Genet Det 11:440 2001
- Budorick NE: The fetal musculoskeletal system In Callen PW (ed) Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4th ed. Philadelphia, WB Saunders 2000
- Chen SL, Dowhan DH, Hosking BM, et al. The steroid receptor coactivator Grip-1 is necessary for MEF-2C-dependent gene expression and skeletal muscle differentiation. Gene Dev. 14 3365, 2000.
- Cheng JCY Tang SP, Chen MWN, et al: The clinical presentation and outcome of treatment of congenital muscular torticollis in infants — a study of 1,086 cases. J Pediatr Surg 35 1091, 2000
- Dubowitz V: Muscle Disorders in Childhood, 2nd cd Philadelphia, WB Saunders, 1995
- Friday BB, Horsley V, Pavlath GK: Calcineurin activity is required for the initiation of skeletal muscle differentiation. *J Cell Biol* 149.657, 2000
- Gasser RF: The development of the facial muscle in man. Am 1 Anat 120.357 1967
- Jones KJ, North KN- Recent advances in diagnosis of the childhood muscular dystrophies. J Paediatr Child Health 33 195,
- Kablar B, Krastel K, Ying C, et al. Myogenic determination occurs independently in somites and limb buds. Dev Biol 206 219, 1999
- Kablar B, Rudnicki MA: Skeletal muscle development in the mouse embryo. Histol Histopathol 15 649, 2000
- Moore KL Dalley AF Chrically Oriented Anatomy 4th ed Baltimore, Williams & Wilkins, 1999
- Kong J, Anderson JE. Dynamic restoration of dystrophin to dystrophin deficient myotubes. Muscle Nerve 24 77, 2001
- Noden DM Vertebrate craniofacial development the relation between ontogenetic process and morphological out come. Brain Behav Evol 38 190, 1991
- O'Rahilly R. Gardner E. The timing and sequence of events in the development of the limbs of the human embryo. Anat Embryol 148:1, 1975
- Olguin H, Brandan E: Expression and localization of proteoglycans during limb myogenic activation. *Dev Dyn* 221.106 2001
- Ordahl CP, Williams BA Denetclaw W. Determination and morphogenesis in myogenic progenitor cells, an experimental embryological approach. Curr Top Dev Biol 48 (3):19, 2000.
- Perry RL, Rudnick MA: Molecular mechanisms regulating myogenic determination and differentiation. Front Biosci 5:D750 2000.
- Sabourin LA, Rudnicki MA The molecular regulation of myogenesis. Clin Genet 57:16 2000
- Uusitalo M, Kivela T: Development of cytoskeleton in neuroectodermally derived epithelial and muscle cells of human eye. Invest Ophthalmol Vis Sci 36 2584, 1995
- Williams BA. Ordahl CP: Fate restriction of limb muscle precursor cells precedes high-level expression of MyoD family member genes. *Development 127* 2523 2000



Las extremidades



Fases iniciales del desarrollo de las extremidades **410** Fases finales del desarrollo

de las extremidades 410

Inervación cutánea de las extremidades 412

Irrigación

de las extremidades 🔳 412

Anomalías

de las extremidades 414

Resumen del desarrollo de las extremidades 🔳 423

Problemas con orientación

clínica 424

In e. Capítulo 5 se describen e ilustran las características generales del desarrollo de las extremidades. El desarrollo de los huesos de las extremidades se comenta en el Capítulo 15 mientras que la formación de su musculatura aparece en el Capítulo 16. El objetivo de este capítulo es consolidar este material y aportar mayor información acerca del desarrollo de las extremidades.

Fases iniciales del desarrollo de las extremidades

Al principio, las yemas de las extremidades aparecen como elevaciones de la pared corporal ventrolateral hacia el final de la cuarta semana (Figura 17-1A). El desarrollo de las extremidades se inicia con la activación de un grupo de células mesenquimales en el mesodermo lateral. Los genes homeocaja (Hox) regulan la configuración del patrón de desarrollo de las extremidades en los vertebrados. Las yemas de las extremidades se forman en capas profundas a una banda gruesa de ectodermo. Las correspondientes a las extremidades superiores se pueden observar hacia el día 26 ó 27, mientras que las de las inferiores aparecen uno o dos días después. Cada yema de una extremidad consta de una capa de mesénguima cubierta de ectodermo. El mesénquima deriva de la capa somática de mesodermo lateral. Las yemas de las extremidades se alargan por proliferación del mesénquima. Las yemas de las extremidades superiores aparecen en posición desproporcionadamente baja en el tronco del embrión debido al desarrollo inicial de su mitad craneal. Las etapas iniciales del desarrollo de las extremidades son similares para las superiores y las inferiores; no obstante, el desarrollo de las yemas de las extremidades superiores precede al de las inferiores en unos dos días (véanse Figuras 17-1B y 17-4). Asimismo, existen diferencias claras entre el desarrollo de la mano y del pie debido a su forma y función. Las yemas de las extremidades superiores se desarrollan enfrente de los segmentos cervicales caudales y las inferiores lo hacen enfrente de los segmentos lumbares y sacros

En el vértice de cada yema de una extremidad, el ectodermo sufre un engrosamiento y forma un reborde ectodérmico apical (REA) El REA, una estructura epitelial compuesta de varias capas (Figura 17-2), interacciona con el mesénquima de la yema de la extremidad, promoviendo el crecimiento de la misma. La expresión de factores de crecimiento fibroblástico (FGF) endógenos en el REA está implicada en este proceso. El REA ejerce una influencia inductora sobre el mesénguima de la extremidad que inicia su crecimiento u desarrollo en un eje proximal-distal. Las células mesenquimales se agregan en el margen posterior de la yema de la extremidad para formar la zona de actividad polarizante (ZAP). Los factores de crecimiento fibroblástico del REA activan la ZAP, causando la expresión del gen Sonto Hedgehog (Shh). Los estudios experimentales han mostrado que la producción de Shh controla la formación del patrón de la extremidad en el eje anterior-posterior. La expresión de Wnt7 de la epidermis dorsal de la yema de la extremidad y de engrailed-1 (EN-1) de la cara ventral participa en la especificación del eje dorsal-ventral. Cabe destacar que el propio REA se mantiene por señales inductoras de Shh y Wnt7. El mesénguima advacente al REA está compuesto por células indiferenciadas en rápida proliferación, mientras que las células mesenquimales cercanas a él se diferencian en vasos sanguineos y modelos de cartilago óseo La expresión

de genes homeocaja resulta esencial para el desarrollo normal de las extremidades. Los extremos distales de las yemas de las extremidades similares a una aleta se aplanan en las placas en forma de remo de la mano y el pie (Figura 17-3). Algunos estudios experimentales han mostrado también la participación del ácido retinoico endógeno en el desarrollo de las extremidades.

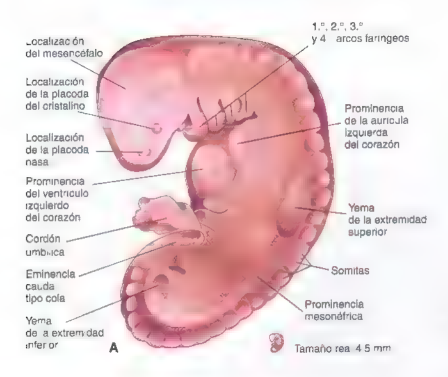
A finales de la sexta semana, el tejido mesenquimal de las placas de las manos se ha condensado para formar los rayos digitales (véanse Figuras 17-3 y 17-4A a C). Estas condensaciones mesenquimales, las yemas de los dedos de las manos, definen el patrón de los dedos de las manos. A lo largo de la séptima semana, unas condensaciones similares de mesénquima forman rayos digitales y yemas de los dedos de los pies en las placas de los pies (véase Figura 17-4G a I). En el extremo de cada rayo digital una parte del REA induce el desarrollo de mesénquima hacia el primordio mesenguimatoso de los huesos (falanges) de los dedos de las manos (véase Figura 17-6). Los espacios existentes entre los rayos digitales son ocupados por mesênquima laxo. En poco tiempo, las regiones intermedias de mesénquima se degradan y forman escotaduras entre los rayos digitales (véanse Figuras 17-3, 17-4D y J y 17-5A a D). Conforme avanza el proceso de degradación tisular, se forman dedos separados hacia el final de la octava semana (véase Figura 17-4E, F, K y L). La muerte celular programada (apoptosis) causa la degradación tisular en las regiones interdigitales y probablemente es mediada por las proteinas morfogenéticas óseas (BMP), moléculas de senalización de la superfamilia del TGFB. La inhibición de estos sucesos celulares y moleculares podría explicar la sindactilia, presencia de membranas o fusión de los dedos de las manos o de los pies (véase Figura 17-14C)

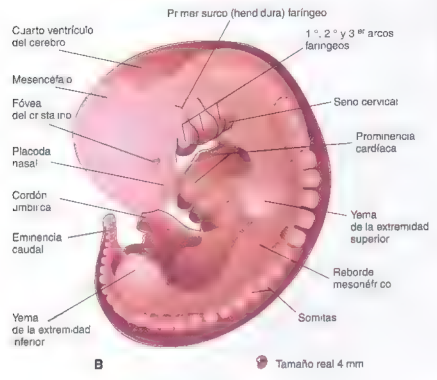
Fases finales del desarrollo de las extremidades

A medida que las extremidades se alargan durante la quinta semana, se forman los modelos mesenquimales de los huesos por agregaciones celulares (véase Figura 17-7B). Los centros de condrificación aparecen a finales de la quinta semana. Hacia el final de la sexta semana, todo el esqueleto de la extremidad es cartilaginoso (Figuras 17-6A a D y 17-7C y D).

La osteogenia de los huesos largos se inicia durante la séptima semana a partir de centros de osificación primarios en el centro de los modelos cartilaginosos de los huesos largos. Estos centros están presentes en todos los huesos largos hacia la semana 12 (véase Capítulo 15) La osificación de los huesos del carpo (muñeca) comienza durante el primer año tras el nacimiento

A medida que se forman los huesos largos, los mioblastos se agregan y forman una masa muscular grande en cada yema de la extremidad (véase Figura 16-1). En general, esta masa muscular se separa en un componente dorsal (extensor) y otro ventral (flexor). El mesénquima de la extremidad da lugar a los huesos, ligamentos y vasos sanguíneos (véase Figura 17-6). Desde las regiones del dermomiotomo de los somitas, las células precursoras miógenas también migran hacia la yema de la extremidad y después se diferencian en mioblastos, los precursores de las células musculares. Los miotomos cervicales y lumbares participan en la formación de los músculos de las cinturas pectoral y pélvica, respectivamente





Highern 17 I A, V stallatera de un embrion humano en el estadio 13 de Carnegie, aproximadamente de 28 dias. Las yemas de la extrem dad super or aparecen como tumefacciones en la pared ventrolateral del cuerpo. Las yemas de las extremicades inferiores no están tan bien desarrol adas. 8, Vista lateral de un embrión en el estadio 14 de Carnegie, alrededor de 32 días. Las yemas de las extremidades superiores tienen forma de remo y las de las inferiores se asemejan a aletas (Modificado de Nishimura H, Semba R, Tanimura T, Tanaka O: Prenatal Development of the Human with Special Reference to Craniofacial Structures. An Atlas. Washington, DC, EE,UU , National Institutes of Health, 1977.)

A principios de la septima semana las extremidades se extiencien ventralmente. Las extremidades superiores e inferiores en desarrollo rotan en direcciones opuestas y grados distintos (Figuras 17-8 y 17-9):

- Las extremidades superiores rotan lateralmente 90° sobre sus ejes longitudinales por tanto los tuturos codos apuntan dorsalmente y los musculos extensores se hallan en las caras lateral y posterior de la extremidad
- Las extremaades interiores gran medialmer te cas 50° en consecuencia las futuras rodulas quedan ventralmente y los mascalos extensores se encuentran en la cara anterior de la extremidad inferior.

Se deberia aclarar que el radio y la tibla son huesos homologos al igual que el cubito y el perone, del mismo modo que el pulgar y el dedo gordo del pie son dedos homologos. Inicialmente la cara flexora de las extremidades es

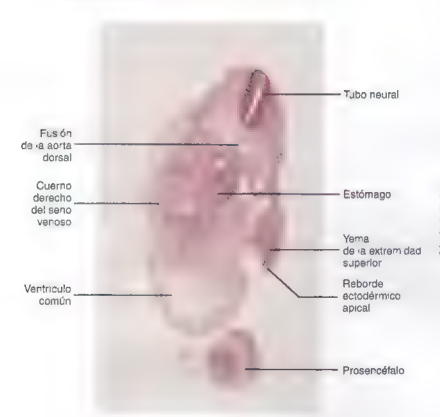


Figura 17 - 2. Corte oblicuo de un embrión en el estadio 13 de Carnegie, de unos 28 días. Obsérvese la yema de la extremidad superior en forma de aleta en posición lateral respecto al corazón embrionario (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K; Color Atías of Clinical Embryology, 2.ª ed Filadelfia, WB Saunders, 2000)

ventral y la cara extensora es dorsal, mientras que los bordes preaxial y postaxial son craneal y caudal, respectivamente (Figura 17-10A y D). Las **articulaciones sinoviales** aparecen a comienzos del período fetal coincidiendo con la diferenciación funcional de los músculos de las extremidades y su inervación.

Inervación cutánea de las extremidades

Dada su relación con el crecimiento y rotación de las extremidades la inervación segmentaria cutánea se plantea en este capítulo en lugar de en el Capítulo 18 sobre el sistema nervioso. Los axones motores que surgen de la médula espinal penetran en las yemas de las extremidades a lo largo de la quinta semana y crecen hacia las masas musculares dorsal y ventral. Los axones sensitivos entran en las yemas de las extremidades después de las motoras y las utilizan para orientarse. Las células de la cresta neural, precursoras de las células de Schwann, rodean a las fibras nerviosas motoras y sensitivas, y forman las vainas neuralemal y de melina (véase Capítulo 18).

Un dermatomo es el área de piel inervada por un único nervio raquídeo y su ganglio raquídeo. Durante la quinta semana, los nervios periféricos crecen desde los plexos nerviosos de las extremidades (braquial y lumbosacro) hacia el mesénquima de las yemas de las extremidades (véase Figura 17-10B y E). Los nervios raquídeos se distribuyen en bandas segmentarias, inervando las superficies dorsal y ventral de las yemas de las extremidades. Conforme se alargan las extremidades, la distribución cutánea de los nervios raquídeos migra a lo largo de las mismas y no

llega ya a la superficie de la porción distal de las extremidades. Aunque el patrón original del dermatomo se modifica durante el crecimiento de las extremidades, aún es posible reconocer una secuencia ordenada de distribución en el adulto (véase Figura 17-10C y F). En la extremidad superior, las áreas inervadas por C5 y C6 se unen a las inervadas por T2 T1 y C8, pero la superposición existente entre ellas es mínima en la línea axial ventral

Un área de un nervio cutáneo es el área de piel inervada por un nervio periférico. Las áreas de nervios cutáneos y los dermatomas muestran una superposición considerable. Si se corta la raíz dorsal que inerva el área, los patrones del dermatomo indican que podría existir un ligero déficit en la zona indicada. Debido a esta superposición de dermatomas, un área determinada de la piel no es inervada por un único nervio segmentario. Los dermatomas de las extremidades bajan gradualmente por la cara lateral de la extremidad superior y ascienden por la cara interna. En las extremidades inferiores se observa una distribución comparable de dermatomas, que bajan por la cara ventral y suben posteriormente por la dorsal. Cuando las extremidades descienden llevan sus nervios con ellas esto explica la trayectoria oblicua de los nervios que surgen de los plexos braquial y lumbosacro

Irrigación de las extremidades

Las yemas de las extremidades son irrigadas por ramas de las arterias intersegmentarias dorsales (Figura 17-11A), que surgen de la aorta y forman una fina red capilar en todo el mesénquima. El modelo vascular primitivo consta de una arteria axial primaria y sus ramas (véase Figura 17-11B)

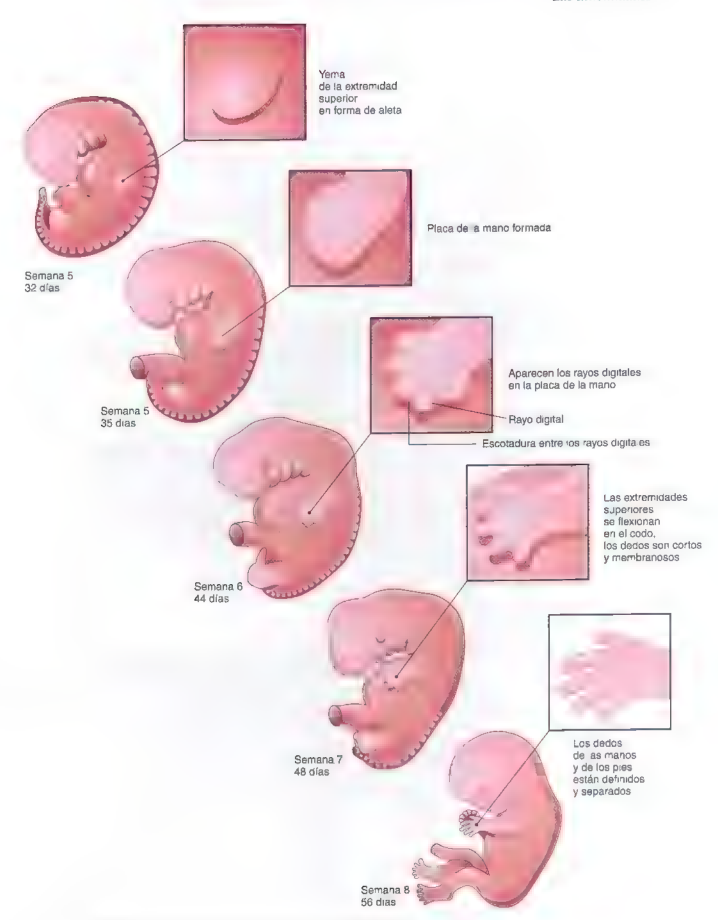


Figura 17 - 3. Dibujos que ilustran el desarrollo embrionario de las extremidades (32 a 56 días).

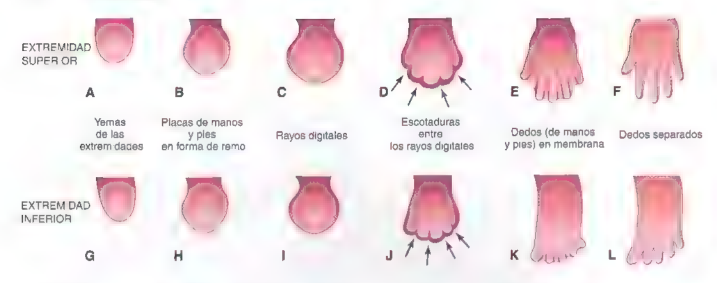


Figure 1.7. 4. Dibujos del desarro lo de las manos y os ples lentre la cuarta y la octava semanas. Las etapas iniciales del desarro lo de las extremidades son similares, excepto que el de las manos comienza uno oldos dias antes que el de los ples i A, 27 días i B, 32 días i C, 41 días i D, 46 días i E, 50 días i E, 50 días. I G, 28 días. I G, 28 días. I G, 46 días. I G, 49 días. I G, 49 días. I G, 49 días. I G, 49 días. I G, 48 días

que drenan hacia un seno marginal periférico. La sangre de este seno desemboca en una vena periférica. El patrón vascular se modifica a medida que se desarrollan las extremidades, principalmente por vasos que brotan de otros vasos existentes. Los nuevos vasos se unen a otros brotes y originan nuevos vasos. La arteria axial primaria se convierte en la arteria braquial del brazo y la arteria interósea común del antebrazo, que posee ramas interóseas anteriores y posteriores. Las arterias cubital y radial son ramas terminales de la arteria braquial. Conforme se desarrollan los dedos, el seno marginal se rompe y se establece el patrón venoso final, representado por las venas basílica y cefálica y sus tributarias En el muslo, la arteria axial primaria está representada por la arteria profunda del muslo (arteria femoral profunda), mientras que en la pierna lo hace por las arterias tibiales anterior y posterior.

Anomalías de las extremidades

Las anomalias menores de las extremidades son relativamente comunes y se pueden corregir habitualmente mediante intervención quirúrgica. Aunque las anomalías menores no suelen tener consecuencias médicas graves, pueden constituir indicaciones de anomalías de mayor gravedad y formar parte de un patrón reconocible de anomalías congénitas.

El período más crítico de desarrollo de las extremidades comprende desde el día 24 hasta el 36 después de la fecundación Esta afirmación se basa en estudios clinicos de lactantes expuestos a talidomida, un potente teratógeno humano durante el período embrionario. La exposición a este agente teratogenico antes del día 33 puede causar graves anomalias de las extremidades, como ausencia de las extremidades (Figura 17-12A). Por consiguiente, un teratógeno que pudiera causar ausencia de las extremidades debe actuar antes del día 36 el final del período crítico de su desarrollo. Entre 1957 y 1962 ocurrieron numerosas anomalías graves de las extremidades como consecuencia de la in-

gesta materna de **talidomida**. Este fármaco, ampliamente utilizado como sedante y antiemético, se retiró del mercado en diciembre de 1961. Desde entonces se han observado anomalías similares en raras ocasiones. Como este fármaco se emplea en la actualidad como tratamiento de la lepra y de otros trastornos diversos, se debe resaltar que la talidomida está totalmente contraindicada en mujeres en edad de procesar

Las anomalias mayores de las extremidades aparecen en dos de cada 1,000 recién nacidos. Casi todas ellas son causadas por factores genéticos (véase Figura 17-14). Los estudios moleculares han implicado ciertas mutaciones génicas (gen Hox, BMP Shh, Wnt7, En-1 y otras) en algunos casos de anomalias de las extremidades. Se ha descubierto que varias anomalías congénitas no relacionadas de la extremidad inferior presentaban una asociación con un patrón arterial aberrante similar que podría tener cierta importancia en la patogenia de estos defectos.

Amonalias de las extremidades

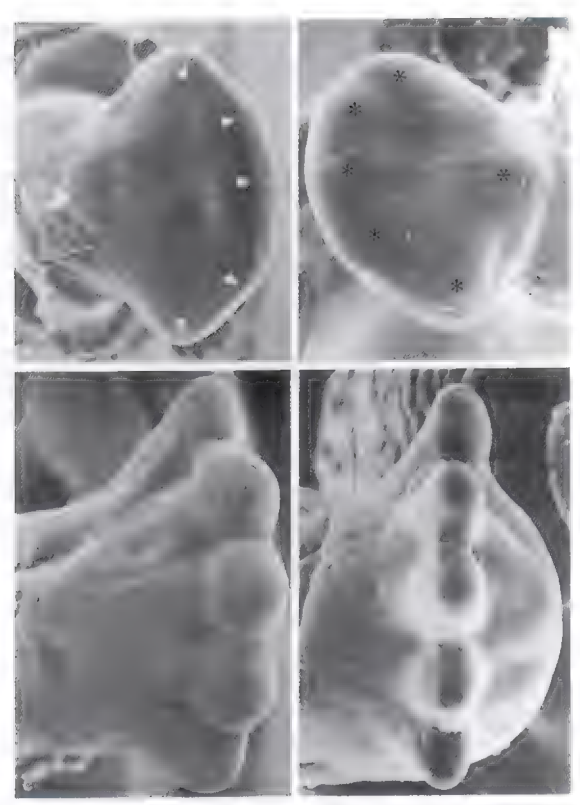
La terminología empleada para describir las anomalías de las extremidades en esta obra sigue la nomenclatura internacional, en la cual solamente se emplean dos términos descriptivos básicos:

- amelia, ausencia de un miembro o extremidades (véanse Figuras 17-12A y 17-13A)
- meromelia (Gr. meros, parte, y melos, extremidad), ausencia de parte de una extremidad o extremidades (véanse Figuras 17-12By Cy 17-13).

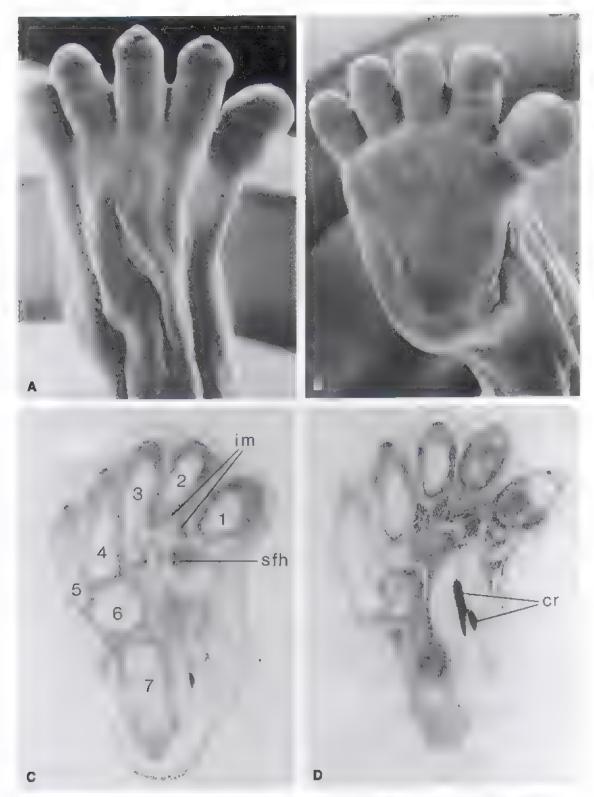
La nomenciatura actual no utiliza términos descriptivos como hemimelia, peromelia, ectromelia y focomelia debido a su imprecisión

Mano y pies hendidos

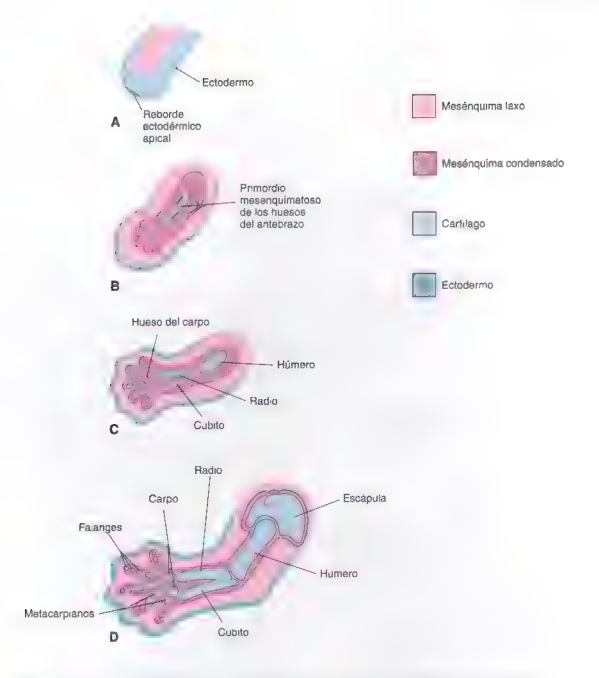
En estas anomalías poco frecuentes (anomalías en pinza de langosta), faltan uno o más dedos centrales como conse-



Ligiera 17 – 5. Microfotograf a electrónica de barr do Vistas dorsa (A) y plantar (B) del pie derecho de un embrion humano en la fase 19 de Carneg e (a rededor de 48 dias). Acaban de aparecer (as yemas de los dedos de los pies (puntos de flecho en A) y el cojín del taion y la elevación tact li metatars ana (astenscos en B). Vista dorsa (C) y distal (D) del pie derecho de embriones humanos en el estad o 22 de Carneg e (aproximadamente 55 dias). Las puntas de los dedos de los pies están separadas y ha comenzado la degeneración interdigital. Obsérvese la dorsiflexión del metatarso y los dedos de los pies (C), así como el engrosamiento del colin del talon (D). (Tomado de Hinrichsen KV, Jacob H. Jacob M y cols. Principles of ontogenes si of legiand foot in man. Ann Anat. 176 121, 1994.)



I ignere 17 - 6. A y B, Microfotografias electrónicas de barrido. A, Vista dorsal de la pierna y el pie derechos de un embrión humano de ocho semanas. B, Vista piantar del pier zquierdo de este embrión. C y D, Cortes en parafina de itarso y metatarso de un feto humano joven teñ dos con hematoxilina-eos na. 1-5: cartílagos metatars anos, 6: cartílago cubita., 7 calcáneo. Se observa o aramente la separación de los músculos interóseos (im) y los musculos flexores cortos del dedo gordo (sfh). En D se seña a el cruzam ento plantar (cr) de los tendones de los flexores largos de los dedos y del dedo gordo del pie. (Tomado de Hinrichsen KV, Jacob HJ, Jacob M y cols.: Principles of ontogenesis of legiand foot in man. Ann Anat 176:121, 1994.)



Ligura 1.7. " Cortes longitud nales esquemáticos de la extremidad superior en desarrollo de un embrión humano que indican la formación de los huesos cartilaginosos. A, 28 días. B, 44 días. C, 48 días. D, 56 días.

cuencia de un fallo del desarrollo de uno o más rayos digitales (véase Figura 17-13*D* y *E*). La mano o el pie se dividen en dos partes que se oponen entre sí como las pinzas de una langosta. Los dedos restantes están parcial o totalmente fusionados (sindactilia).

Ausencia congénita de radio

El radio está parcial o totalmente ausente. La mano se desvía lateralmente (radialmente) y el cúbito se arquea con la concavidad en el lado externo del antebrazo. Esta anomalía es debida a la falta de formación del primordio mesenquimatoso del radio a lo largo de la quinta semana del desarrollo. La ausencia del radio suele ser consecuencia de factores genéticos.

Braquidactilla

El acortamiento de los dedos (de las manos o de los pies) no es común y es consecuencia de la reducción de la longitud de las falanges. Esta anomalía suele ser hereditaria, como un rasgo dominante, y con frecuencia se asocia a talla baja.

Polidactilla

Los dedos supernumerarios son frecuentes (Figuras 17-14A y B). Con frecuencia, el dedo adicional no está formado por

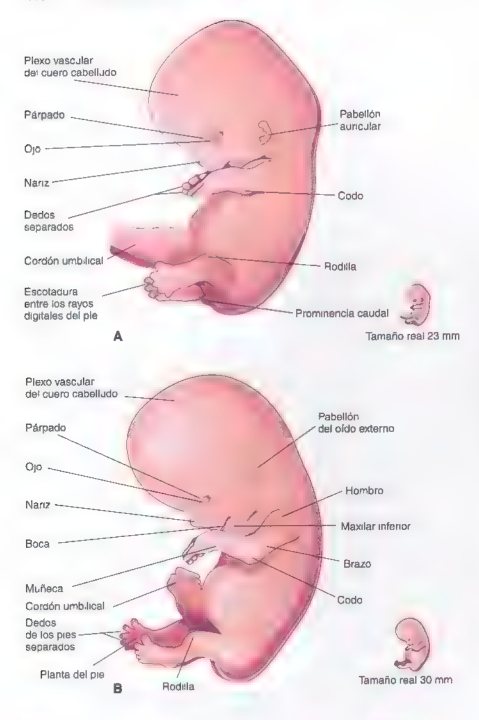


Figura 17 - 8. A, Vista lateral de un embrión en el estadio 21 Carnegie, de unos 52 días. Los dedos de las manos están separados y comienzan a separarse los de los pies. Obsérvese que éstos tienen forma de abanico. 8, Vista lateral de un embrión en el estadio 23 de Carnegie, alrededor de 56 días. Se pueden observar todas las regiones de las extremidades y todos los dedos de las manos y de los pies están separados. (Modificado de Nishimura H, Semba R, Tanimura T, Tanaka O: Prenatol Development of the Human with Special Reference to Craniofacial Structures: An Atlas Washington, DC, EE.UU., National Institutes of Health, 1977.)

completo y carece de un desarrollo muscular adecuado; se trata, por tanto, de un dedo inútil. Si la mano está afectada, el dedo adicional suele ser interno o externo en lugar de central. En el caso del ple, el dedo adicional suele situarse en el lado lateral. La polidactilla tiene una herencia dominante

Sindactilila

La sindactilia aparece aproximadamente en uno de cada 2.200 nacimientos. La sindactilia cutánea (formación de membranas digitales sencillas) es la anomalía más común de las extremidades. Es más frecuente en el pie que en la mano (véase Figura 17-14C y D). La sindactilia cutánea

es consecuencia de la falta de degeneración de las membranas entre dos o más dedos. En los casos graves existe fusión de varios dedos. En algunos casos hay fusión de los huesos (sinóstosis). Se produce sindactilla ósea cuando las escotaduras entre los rayos de los dedos no se desarrollan a lo fargo de la séptima semana, debido a lo cual no se separan los dedos, La sindactilla se presenta con mayor frecuencia entre los dedos tercero y cuarto de las manos, y segundo y tercero de los pies. Se hereda como un rasgo dominante o recesivo simple. Se ha publicado una caso de sinpolidactilia (sindactilia y polidactilia), causado por mutaciones en el extremo amino-terminal, la parte que no se une a ADN de HoxD13



Figura 17 - 9 Esquemas de cambios de posición de las extrem dades en desarrollo de embriones humanos. A, Alrededor de 48 días, se muestran las extremidades que se extienden ventra mente y las placas de las manos y los pies enfrentadas entre sí. B, Aproximadamente 51 días, se representan las extremidades superiores flexionadas en el codo y las manos curvadas sobre el tórax. C, Unos 54 días, se indican las plantas de los ples hacia la linea media. D, Aproximadamente 56 días. Obsérvese que en esta fase los codos señalan en sentido caudal y las rodil as en sentido craneal.

Pie zambo congénito

Cualquier deformación del pie que afecte al talón (hueso del tobillo) se denomína pie zambo o talipes (L. talus, talón, tobillo + pes, pie). El pie zambo constituye una anomalía común que aparece aproximadamente en uno de cada 1 000 nacimientos. Se caracteriza por una posición anómala del pie que impide el apoyo normal del peso. Conforme se desarrolla, el niño o niña tiende a caminar sobre el talón en lugar de sobre la planta del pie. El talipes equinova rus, el tipo más frecuente de pie zambo (Figura 17-15), ocurre con una frecuencia casi doble en varones que en

mujeres. La planta del pie se gira hacia la línea media y el pie se invierte. No se conoce con exactitud el origen del pie zambo. Aunque generalmente se afirma que es consecuencia de la posición anómala o restricción del movimiento de las extremidades fetales inferiores en el útero, los indicios existentes no son concluyentes. Cuando la posición anómala del pie se debe a la posición del feto en el útero, el pie se puede colocar con facilidad en su posición normal. En algunos casos participan factores hereditarios y parece que en la mayoría de ellos están implicados factores ambientales. Se piensa que el pie zambo sigue un patrón de

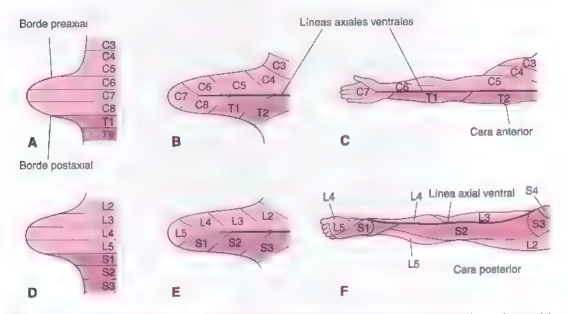
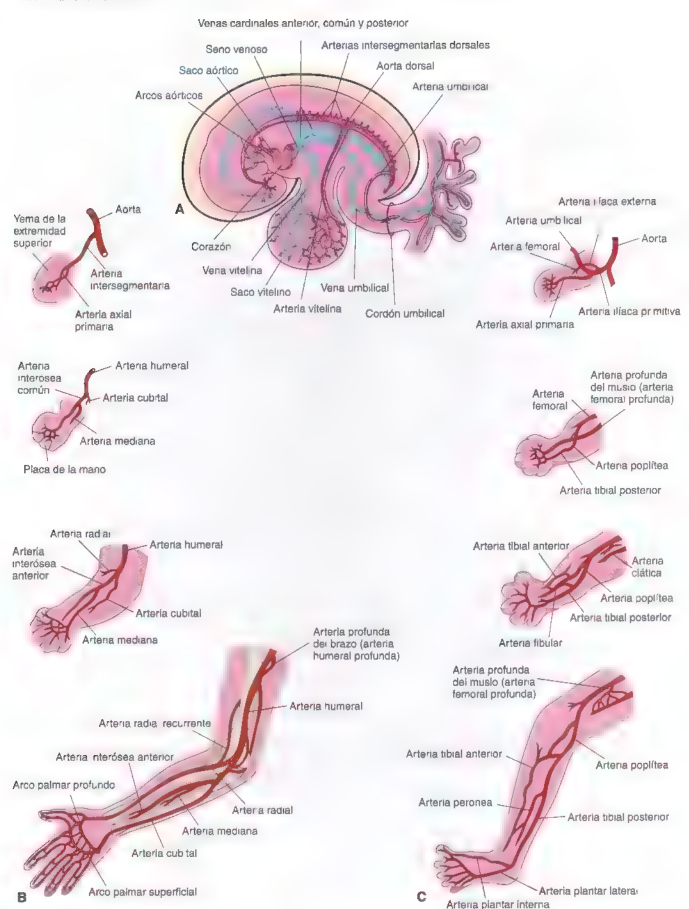


Figure 17 - 10 Diagramas que indican el desarrollo de los patrones de los dermatomas de las extremidades. Las lineas axiales indican donde no se produce superposición sensonal. A y D, Cara ventral de las yemas de las extremidades, a comienzos de la quinta semana. En esta fase, los patrones de los dermatomas muestran la disposición segmentaria primitiva. B y £, Vistas similares al final de la quinta semana que representan la disposición modificada de los dermatomas. C y £, Patrones de los dermatomas de las extremidades super ores e inferiores del adulto. Ha desaparecido el patron primitivo, pero aún se puede reconocer una secuencia ordenada de dermatomas. En £, observese que la mayor parte de la superficie ventral origina de la extremidad inferior se halla en la parte posterior de la extremidad del adulto como consecuencia de la rotación de la extremidad inferior hacia la linea media que tiene lugar al final del período embrionano. En la extremidad superior, la linea axial ventral se extiende en la superficie anterior del brazo y antebrazo. En la extremidad inferior, la línea axial ventral se extiende a lo largo del lado interno del muslo y rodilla, hacia la cara posteromedial de la pierna hasta el talón.



Ingum 17 - 11 Desarrollo de las arterias de las extremidades A, Esquema del aparato cardiovasco ar primitivo en un embrión de cuatro semanas, de unos 26 días. B, Desarrollo de las arterias en la extremidad superior. C, Desarrollo de las arterias en la extremidad inferior







Figura 17 – 12. Anomalías de las extrem dades causadas por talidomida. A, Amelia cuádruple: ausencia de las extremidades superiores e Inferiores. B, Meromelia de las extremidades superiores: las extremidades superiores están representadas por muñones rudimentarios. C, Meromelia con las extremidades superiores rudimentarias que se unen directamente con el tronco. (Tomado de Lenz W, Knapp K; Foetal maiformation due to thalidomide. Ger Med Mon 7:253, 1962.)

herencia multifactorial; por consiguiente, cualquier posición intrauterina que comporte una posición anómala del pie puede originar esta anomalía si el feto presenta una predisposición genética frente a ella.

Luxación congénita de la cadera

Esta deformidad aparece en uno de cada 1.500 recién nacidos y es más frecuente en mujeres que en hombres. La cápsula de la articulación de la cadera se relaja mucho al nacer y hay un subdesarrollo del acetábulo de la cadera y de la cabeza del fémur. La luxación ocurre casi siempre tras el nacimiento. Se han propuesto dos factores etiológicos:

- El desarrolfo anómalo del acetábulo ocurre en alrededor del 15% de los lactantes con luxación congénita de la cadera, que es frecuente en partos de nalgas, lo que sugrere que esta posición durante los meses terminales del embarazo puede comportar un desarrollo anómalo del acetábulo y la cabeza del fémur.
- La laxitud articular generalizada constituye, con frecuencia, un trastorno de herencia dominante que

parece estar relacionado con la luxación congénita de la cadera. Esta anomalía sigue un patrón de herencia multifactorial

Causas de anomalias de las extremidades

Las anomalías de las extremidades se originan en distintas etapas del desarrollo. La supresión del desarrollo de las yemas de las extremidades durante la primera parte de la cuarta semana da lugar a la ausencia de extremidades o amelia (véanse Figuras 17-12A y 17-13A). La interrupción o alteración de la diferenciación o crecimiento de las extremidades a lo largo de la quinta semana comporta diversos tipos de meromelia (véanse Figuras 17-12B y C y 17-13B y C).

Al igual que otras anomalías congénitas, algunos defectos de las extremidades son causados por:

 factores genéticos, como anomalías cromosómicas asociadas a la trisomía del cromosoma 18 (véase Capítulo 8)



Ligara 17 - 13. Diversos tipos de anoma (as de las extremidades A, Lactante con amelia, ausencia tota de las extremidades superiores. (Cortesia del Dr. Y. Suzuki, Achi, Japon.) B, Radiografia de un feto femenino del 2 ° trimestre que muestra ausencia dei perone. Observese tambien que la pierna derecha es más corta y que el femur y la tíbia están curvados y son hipoplásicos. (Cortesía del Dr. Joseph R. Siebert, Children's Hospita, and Regional Medical Center, Seattle, WA, EE UU.) C, Radiografia que indica la ausencia parcial y fusión de los extremos inferiores de la tibia y el perone. (con muñon) de un niño de cinco años. (Cortesía de Dr. Prem. S. Sahni, Department of Radiology, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá.) D, Ausencia de los dedos centrales de las manos que ha originado una mano hendida. E, Ausencia de los dedos segundo a cuarto de los pies, dando lugar a un pie hendido. (Cortesía del Dr. A. E. Chudley, Department of Pediatrics and Child Health, University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

- genes mutados, como en el caso de la braquidactilia o la osteogénesis imperfecta, una anomalía grave en la que se producen fracturas antes del nacimiento
- factores ambientales, por ejemplo, teratógenos como la talidomida
- una combinación de factores genéticos y ambientales (herencia multifactorial), como por ejemplo la luxación congénita de la cadera
- alteración vascular e isquemia, por ejemplo, anomalías de reducción de la extremidad



Highera 17 - 14. Diversos tipos de anomalías de las extremidades. Pol dactilla de las manos (A) y p.e. (B). Este trastorno es consecuencia de la formación de uno o más rayos digitales adiciona es durante el período embrionario. Diversas formas de sindactilla que afectan a los dedos de las manos (C) y de los pies (D). La sindactilla cutánea (C) constituye la manifestación más común de este trastorno y, probablemente, se debe a la muerte celular programada (apoptosis) incompleta en los tejidos situados entre los rayos digitales a lo largo de la vida embrionaria. La sindactilla del segundo y tercer dedos de los pies aparece en (D). En la sindactilla osea, los rayos digitales se fusionan debido a la muerte celular excesiva que produce fusión de los huesos. (Cortesía del Dr. A. E. Chudley, Department of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital and University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

Los estudios experimentales refrendan la hipótesis que afirma que las influencias mecánicas durante el desarrollo intrauterino pueden causar algunas anomalías de las extremidades. Una cantidad reducida de líquido amniótico (oligohidramnios) se asocia habitualmente a deformaciones de las extremidades; sin embargo, todavía se discute la importancia de las influencias mecánicas intrauterinas sobre la deformación postural congénita.

Resumen del desarrollo de las extremidades

Las yemas de las extremidades aparecen hacia finales de la cuarta semana en forma de ligeras elevaciones de la pared corporal ventrolateral. Las yemas de las extremidades superiores se desarrollan unos dos días antes que las de las inferiores. Los tejidos de las yemas de las extremidades derivan de dos fuentes principales: el mesodermo y el ectodermo El reborde ectodérmico apical (REA) ejerce una influencia inductora sobre el mesénquima de las extremidades, promoviendo el crecimiento y desarrollo de las mismas. Las yemas de las extremidades se alargan por proliferación de su mesénquima interno. La muerte celular programada constituye un mecanismo importante en el desarrollo de las extremidades; por ejemplo, en la formación de las escotaduras entre los rayos digitales. Los músculos de las extremidades proceden del mesénquima (células precursoras miógenas) que se origina en los somitas. Las células formadoras de músculo (mioblastos) dan lugar a masas musculares dorsales y ventrales. Los nervios crecen hacia las yemas



Figure 17 – 15. Recién nacido con deformaciones talipes equinovaro bilaterales (pie zambo). Obsérvese la hiperextensión y el curvamiento de los pies. (Cortesía del Dr. A. E. Chudley, Section of Genetics and Metabolism, Department of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital and University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

de las extremidades después de haberse formado las masas musculares. Casi todos los vasos sanguineos de las yemas surgen como brotes de la aorta y las venas cardinales.

En un principio, las extremidades en desarrollo se dirigen en sentido caudal; posteriormente, se proyectan ventralmente y, por último, rotan alrededor de sus ejes longitudinales. Las extremidades superiores e inferiores giran en direcciones opuestas y en grados diferentes. La mayoría de las anomalias de las extremidades son debidas a factores genéticos; sin embargo, es probable que numerosas anomalias sean consecuencia de la interacción de factores genéticos y ambientales (herencia multifactorial). Tan sólo se puede atribuir un número relativamente pequeño de anomalias de las extremidades a teratógenos ambientales concretos, salvo las producidas por la talidomida.

Problemas con orientación clinica

Caso 17-1

Una madre acudió a su pediatra después de observar que, cuando su hija de once meses de edad comenzó a ponerse de pie por sí misma, sus piernas parecían tener longitudes distintas.

- ¿Afecta la luxación congénita de la cadera más a las niñas que a los varones?
- ¿Suelen estar luxadas las articulaciones de la cadera de estas lactantes al nacer?
- ¿Cuáles son las causas probables de luxación congénita de la cadera?

Caso 17-2

Un niño varón nació con anomalías de las extremidades. Su madre afirmaba que uno de sus familiares había presentado una anomalía similar.

- ¿Son comunes las anomalías de las extremidades semejantes a las causadas por el fármaco talidomida?
- ¿Cuál fue el síndrome de malformación característico producido por la talidomida?

Enumere las anomalías de las extremidades y otros defectos que suelen acompañar al síndrome de talidomida

Caso 17-3

Un niño nació con un pie zambo. El médico explicó que se trataba de un tipo común de anomalía.

- Cuál es el tipo más frecuente de pie zambo?
- Cuál es su frecuencia?
- Describa los pies de los recién nacidos que presentan esta anomalía.

Caso 17-4

Un niño nació con membranas entre los dedos de las manos. El médico afirmó que era una anomalía menor que se podría corregir fácilmente con una intervención quirúrgica.

- /Es frecuente la sindactilia?
- ¿Ocurre con mayor frecuencia en las manos que en los ples?
- ¿Cuál es el fundamento embriológico de esta anomalía?

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografía y lecturas recomendadas

Ambler CA, Nowicki JL, Burke AC, et al. Assembly of trunk and limb blood vessels involves extensive migration and vasculogenesis of somite-derived angioblasts. *Dev Biol* 234:352, 2001

Brook WJ, Diaz-Benjumea FJ, Cohen SM. Organizing spatial pattern in limb development. Ann Rev Cell Develop Biol 12 161, 1996

Budorick NE- The fetal musculoskeletal system. In Callen PW (ed): Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4th ed Philadelphia, WB Saunders, 2000

- Clark RM, Marker PC, Kingsley DM, et al: A novel candidate gene for mouse and human preaxial polydactyly with altered expression in limbs of hemimelic extra-toes mutant mice. *Genomics* 67:19, 2000
- Cohn MJ, Patel K, Krumlauf R, et al. Hox 9 genes and vertebrate limb specification. *Nature 387* 97, 1997.
- Dahn RD, Fallon JF. Limiting outgrowth BMPs as negative regulators in limb development BioEssays 21:721, 1999
- Guidera KJ, Ganey TM, Keneally CR, Ogden JA. The embrology of lower-extremity torsion. Clin Orthop 259:17, 1994.
- Hinrichsen KV, Jacob HJ, Jacob M, et al. Principles of ontogenesis of leg and foot in man Ann Anat 176 121, 1994.
- Hoffinger SA. Evaluation and management of pediatric foot deformities. Pediatr Clin North Am 43.1091, 1996
- Kabak S, Boizow L: Organogenese des Extremitätenskeletts und der Extremitätengelenke beim Menschenembryo. Anat Anz 170 349, 1990.
- Lamb AH. Aspects of peripheral motor system development Aust Paediatr J 24 (Suppl 1):37, 1988
- Lenz W Knapp K: Foetal malformations due to thalidomide. Ger Med Mon 7:253, 1962
- Levinsohn EM, Hootnick DR, Packard DS Jr. Consistent arterial abnormalities associated with a variety of congenital malformations of the lower limb. *Invest Radiol* 26 364, 1991
- Maldjian C, Hofkin S Bonakdarpour A, et al: Abnormalities of the pediatric foot. Acad Radiol 6.191, 1999
- Marini JC, Gerber NL· Osteogenesis imperfecta. JAMA 277.746 1997
- Martin GR: The roles of FGFs in the early development of vertebrate limbs. Genes Dev 12 1571, 1998

- Moore KL, Dalley AF: Clinically Oriented Anatomy, 4th ed. Baltimore, Williams & Wilkins, 1999
- Muragaki Y, Mundlos S, Upton J, Olsen BR. Altered growth and branching patterns in sympolydactyly caused by mutations in HoxD13 Science 272 548, 1996
- O'Rahilly R, Müller F: Developmental Stages in Human Embryos. Washington Carnegie Institution of Washington, 1987.
- Revest J-M, Spencer-Dene B, Kerr K, et al. Fibroblast growth factor receptor 2-IIIb acts upstream of Shh and Fgf4 and is required for limb bud maintenance but not for the induction of Fgf8, Fgf10, Msx1, or Bmp4 Dev Biology 231 47, 2001
- Riddle RD, Tabin CJ: How limbs develop Sci Am 280.74 1999. Robertson WW Jr, Corbett D Congenital clubfoot. Chin Orthop Rel Res 338 14-18, 1997
- Slack J. Essential Developmental Biology Oxford, Blackwell Science 2001
- Van Heest AE: Congenital disorders of the hand and upper extremity. Pediatr Clin North Am 43:1113, 1996
- Van Allen MI Structural anomalies resulting from vascular disruption Pediatr Chn North Am 39:255, 1992
- Vargesson N, Kostakopoulou K, Drossopoulou G, et al. Characterisation of Hoxa gene expression in the chick limb bud in response of FGF. Dev Dyn 220:87, 2001
- Watson S: The principles of management of congenital anomalies of the upper limb Arch Dis Child 83 10, 2000
- Zou H Niswander L Requirement for BMP signaling in interdigital apoptosis and scale formation Science 272-738 1996



El sistema nervioso



Origen del sistema nervioso **428** Desarrollo de la médula espinal 428 Anomalías congénitas de la médula espinal **435** Desarrollo del encéfalo = 439 Anomalías congénitas del encéfalo 🔳 451 Desarrollo del sistema nervioso periférico 456 Desarrollo del sistema nervioso autónomo 🖿 461 Resumen del sistema nervioso 461 Problemas con orientación clínica 📕 462

1 sistema nervioso consta de tres partes principales:

Sistema nervioso central (SNC), que incluye el encéfalo

y la médula espinal.

 Sistema nervioso periférico (SNP) que incluye las neuronas (células nerviosas) externas al SNC y los nervios craneales y raquídeos, los cuales unen el encéfalo y la médula espinal con las estructuras periféricas.

 Sistema nervioso autónomo (SNA) el cual posee partes tanto en el SNC como en el SNP y está formado por neuronas que inervan al músculo liso, el músculo cardíaco o el epitelio glandular, o combinaciones de

estos tejidos

Origen del sistema nervioso

El sistema nervioso se desarrolla a partir de la **placa neural** (Figura 18-1A), un área engrosada en forma de zapatilla de ectodermo embrionario. La notocorda y el mesodermo paraxial son los que inducen la diferenciación del ectodermo suprayacente que originará la placa neural. Entre las moléculas de señalización parecen estar implicada la familia del *factor del crecimiento transformante* β (TGF- β), que induce la activina y los *factores de crecimiento fibroblástico* (FGF). La formación de los pliegues neurales, tubo neural y la cresta neural a partir de la placa neural se ilustra en la Figura 18-1B a F

 El tubo neural se diferencia en el SNC, formado por encéfalo y médula espinal

 La cresta neural da lugar a células que constituyen la mayor parte del SNP y SNA, compuestos por ganglios craneales, raquídeos y autónomos.

La formación del tubo neural o neurulación se inicia a principios de la cuarta semana (22 a 23 días) en la región de los pares cuarto a sexto de somitas. En esta fase, los dos tercios craneales de la placa y el tubo neurales hasta el nivel del cuarto par de somitas, representan el futuro encéfalo, mientras que el tercio caudal de la placa neural representa la futura médula espinal. La fusión de los pliegues neurales se produce en direcciones craneal y caudal hasta tan sólo quedar abiertas unas áreas pequeñas en ambos extremos (Figura 18-2A y B). En esas regiones, la luz del tubo neural o conducto neural se comunica libremente con la cavidad amniótica (véase Figura 18-2C). La abertura craneal, el neuroporo rostral, se cierra alrededor del día 25 y el **neuroporo caudal** lo hace unos dos días después (véase Figura 18-2D). El cierre de los neuroporos coincide con el establecimiento de la circulación vascular sanguinea para el tubo neural. Las paredes del tubo neural sufren un engrosamiento y forman el encéfalo y la médula espinal (Figura 18-3). El conducto neural se convierte en el sistema ventricular del encéfalo y el canal central de la médula espinal.

| Inducie fasion del tako ocural =

Las observaciones de estudios en animales de laboratorio permitieron formular una hipótesis que afirma que existen múltiples sitios de cierre, probablemente cinco, implicados en la formación del tubo neural en humanos. La falta de cierre del sitio 1 origina espina bífida quística; si se afecta el sitio 2, aparece meroanencefalia (anencefalia); cuando están implicados los sitios 2, 4 y 1, se produce craneorraquisquisis, y la faita de fusión del sitio 3 es poco frecuente. En secciones posteriores se ofrecen descripciones de estas anomalías del tubo neural (ATN). Se ha sugerido que la región más caudal podría contar con un quinto sitio de cierre de la segunda vértebra lumbar a la segunda vértebra sacra y que el cierre por debajo de esta última se realiza mediante neurulación secundaria. El análisis epidemiológico de los niños nacidos con ATN apoya la existencia de múltiples sitios de cierre en el tubo neural en humanos.

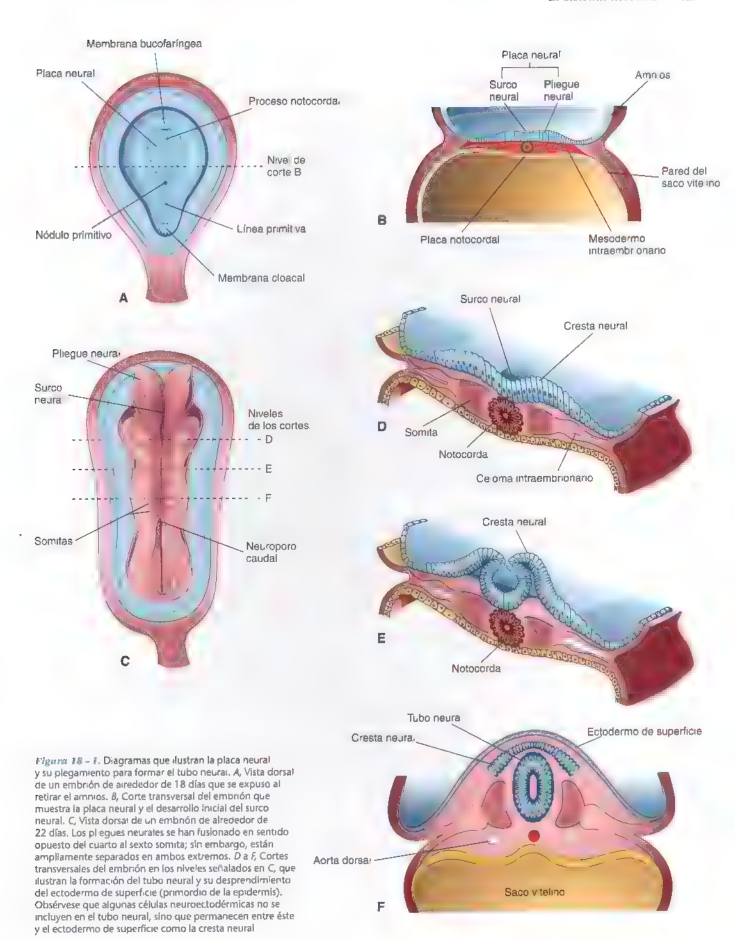
Desarrollo de la médula espinal

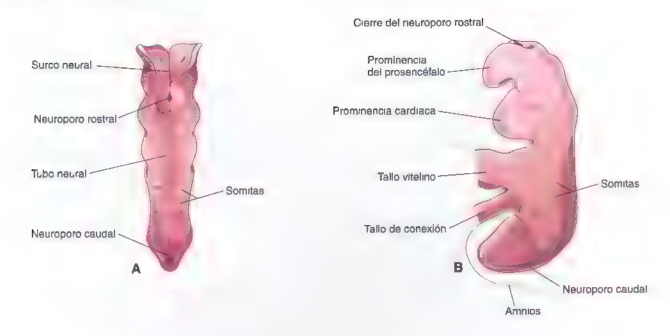
El tubo neural caudal al cuarto par de somitas constituye la médula espinal (véanse Figuras 18-3 y 18-4). Las paredes laterales del tubo neural se engrosan y reducen de forma gradual el tamaño del canal neural hasta que sólo está presente un reducido canal central de la médula espinal entre la novena y la décima semanas (véase Figura 18-4C). En un principio, la pared del tubo neural está compuesta por un neuroepitelio cilíndrico seudoestratificado grueso (véase Figura 18-4D). Estas células neuroepiteliales constituyen la zona ventricular (capa ependimaria) que da lugar a todas las neuronas y células macrogliales (macroglia) de la médula espinal (Figura 18-5) Las células macrogiales son las células neurogliales más grandes (como astrocitos y oligodendrocitos). En poco tiempo se puede reconocer una zona marginal compuesta por las partes externas de las células neuroepiteliales (véase Figura 18-4E). Esta zona se convierte gradualmente en la sustancia blanca de la médula espinal a medida que los axones crecen hacia ella desde los cuerpos de las células nerviosas de la médula espinal, ganglios raquideos y encéfalo Algunas células neuroepiteliales en división de la zona ventricular se diferencian en las neuronas primitivas o neuroblastos. Estas células embrionarias forman una zona intermedia (capa del manto) entre las zonas ventricular y marginal. Los neuroblastos se transforman en neuronas al desarrollar procesos citoplasmáticos (véase Figura 18-5)

Las células primitivas de soporte del sistema nervioso central, los glioblastos (espongioblastos), se diferencian a partir de células neuroepiteliales, principalmente después de haber finalizado la formación de neuroblastos. Los glioblastos migran desde la zona ventricular hacia las zonas intermedia y marginal. Algunos de ellos se convierten en astroblastos y, posteriormente, en astrocitos, mientras que otros se transforman en oligodendroblastos y, por último, en oligodendrocitos (véase Figura 18-5). Cuando las células neuroepiteliales dejan de producir neuroblastos y glioblastos, se diferencian en células ependimanas, las cuales forman el epéndimo (epitelio ependimario) que reviste el canal central de la médula espinal

Las células microgliales (microglia), diseminadas en las sustancias gris y blanca, son células pequeñas derivadas de células mesenquimales (véase Figura 18-5). Las células microgliales penetran en el sistema nervioso central en una fase bastante tardia del período fetal después de haber sido invadido por los vasos sanguíneos. La microglia se origina en la médula ósea y forma parte de la población mononuclear fagocítica.

La proliferación y diferenciación de las células neuroepiteliales en la médula espinal en desarrollo producen paredes gruesas y las placas delgadas del techo y el suelo





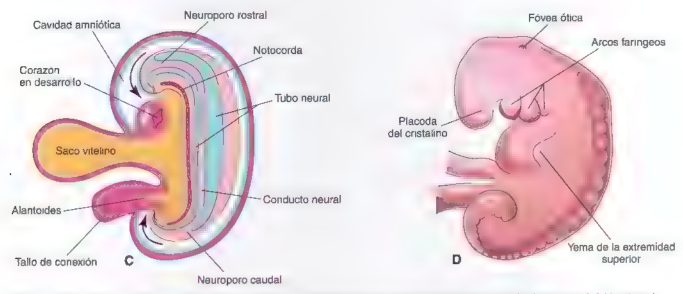


Figura 18 - 2 A, Vista dorsal de un embrión de unos 23 días que muestra la fusión de los pliegues neurales formando el tubo neural. B, Vista lateral de un embrión de unos 24 días que muestra la prominencia del prosencéfalo y cierre del neuroporo rostral. C, D agrama de un corte sagital de este embrión que muestra la comunicación pasajera dei canai neural con la cavidad amniótica (flechas). D, Vista lateral de un embrión de airededor de 27 días. Obsérvese que se han cerrado los neuroporos que se muestran en B.

(véase Figura 18-4B). El engrosamiento diferencial de las paredes laterales de la médula espinal produce en poco tiempo un surco longitudinal superficial en cada lado, el surco limitante (véanse Figuras 18-4B y 18-6). Este surco separa la parte dorsal o placa alar (lámina) de la ventral o placa basal (lámina). Las placas alar y basal producen abultamientos longitudinales que se extienden por la mayoría de la longitud de la médula espinal en desarrollo Esta separación regional tiene una gran importancia, ya que las placas alar y basal se asocian posteriormente a las funciones aferente y eferente, respectivamente.

Los cuerpos celulares de las placas alares forman las columnas de sustancia gris que se extienden a lo largo de la médula espinal. En cortes transversales de la médula, estas columnas son las astas (grises) dorsales (Figura 18-7). Las neuronas de estas columnas constituyen los núcleos aferentes y los grupos de éstos forman las columnas grises dorsales. A medida que las placas alares aumentan de tamaño, se forma el surco medio posterior. Los cuerpos celulares de las placas basales forman las columnas grises ventral y lateral. En cortes transversales de la médula espinal, estas columnas representan las astas ventrales y las astas laterales, respectivamente. Los axones de las células de las astas ventrales salen de la médula espinal y originan las raíces ventrales de los nervios raquideos (véase Figura 18-7). Conforme aumentan de tamaño, las placas

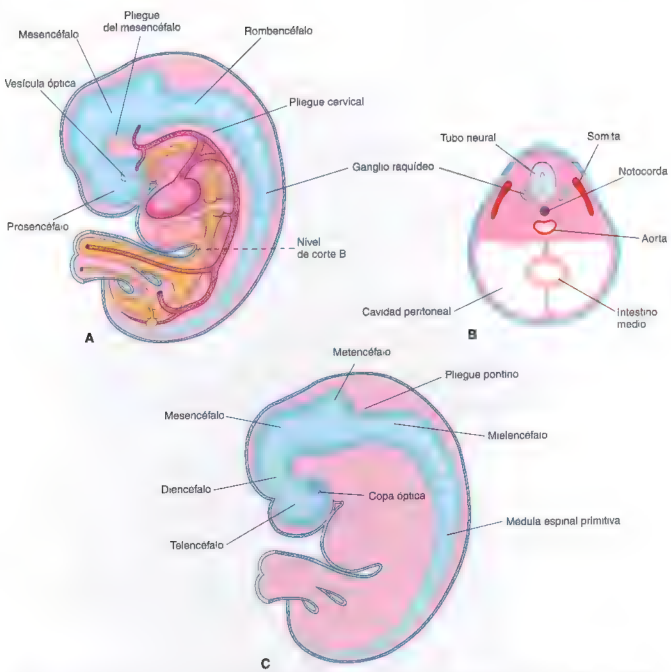


Figura 18 – 3. A, Vista lateral de un embrión de alrededor de 28 días que muestra las tres vesículas cerebrales primarias: prosencéfalo, mesencéfalo y rombencéfalo. Dos pitegues delimitan las divisiones primarias del encéfalo. 8, Corte transversal de este embrión que muestra el tubo neural que se desarrollará hacia la medula espinal en esta región. También se señalan los ganglios raquideos derivados de la cresta neura. C, Esquema de la parte atera de sistema nervioso central de un embrión de seis semanas que muestra las vesículas cerebrales secundarias y la flexura pontina. El pliegue se produce a medida que el encéfalo crece con rapidez.

basales se abultan ventralmente en cada lado del plano medio, dando lugar al **tabique medio ventral** y se desarrolla un surco longitudinal profundo, el **surco medio anterior**, en la superficie ventral de la médula espinal.

Desarrollo de los ganglios raquideos

Las neuronas unipolares de los ganglios raquídeos (ganglios de la raíz dorsal) derivan de células de la cresta neural (Figuras 18-8 y 18-9). Al principio, los axones de las células de los ganglios raquídeos son bipolares, pero

pronto se unen las dos prolongaciones en forma de T. Ambas prolongaciones de las células de los ganglios raquideos poseen las características estructurales de los axones, pero la prolongación periférica es una dendrita puesto que existe conducción hacia el cuerpo celular Los procesos periféricos de las células de los ganglios raquideos pasan por los nervios raquideos hacia terminaciones sensitivas en estructuras somáticas o viscerales (véase Figura 18-8). Las prolongaciones centrales entran en la médula espinal y constituyen las raíces dorsales de los nervios raquideos.

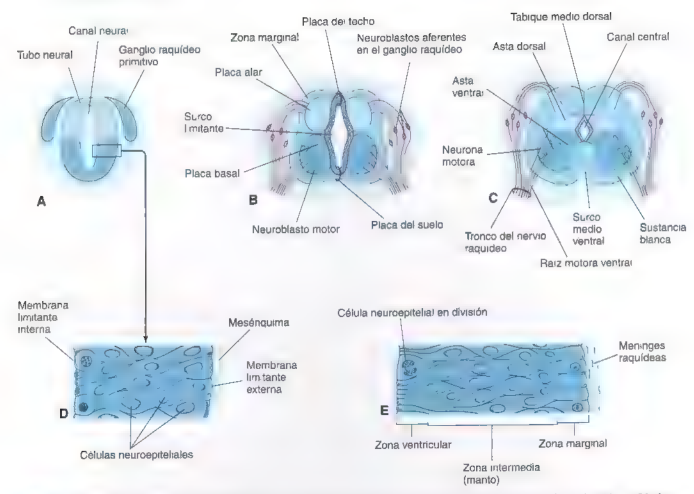


Figura 18 – 4. Diagramas que ilustran el desarrollo de la médula espinal. A, Corte transversal del tubo neural de un embrión de alrededor de 23 días B y C, Cortes similares a la sexta y novena semanas, respectivamente. D, Corte de la pared del tubo neural que se indica en A. E, Corte de la pared de la médula espinal en desarrollo que muestra sus tres zonas. En A a C, Observese que el conducto del tubo neural se ha convert do en el canal central de la médula espinal.

Desarrollo de las meninges raquideas

El mesénguima que rodea al tubo neural (Figura 18-4E) se condensa y forma una membrana denominada meninge primitiva (membrana), cuya capa externa sufre un engrosamiento para constituir la duramadre (Figura 18-10). La capa interna sigue siendo delgada y forma la piamadre y la sustancia aracnoidea; en conjunto, estas capas forman las leptomeninges. Las células de la cresta neural se mezclan con el mesénquima, formando las leptomeninges, y parecen estar implicadas en la función de la piamadre. Dentro de las leptomeninges aparecen espacios rellenos de líquido que enseguida se unen para formar el espacio subaracnoideo. El origen de la piamadre y la aracnoides a partir de una única capa queda indicado en el adulto por las trabéculas aracnoideas, numerosas bandas delicadas de tendo conjuntivo que pasan entre la piamadre y la aracnoides. El líquido cefalorraquideo (LCR) embrionario inicia su formación a lo largo de la quinta semana

Cambios de posición de la médula espinal

La médula espinal del embrión se extiende a lo largo de todo el conducto vertebral (véase Figura 18-10A). Los nervios raquídeos pasan a través de los agujeros invertebrales cerca de sus niveles de origen. Dado que la columna vertebral y la duramadre crecen más deprisa que la médula espinal, esta relación no se mantiene. El extremo caudal de la médula espinal cada vez se localiza en niveles más altos. A los seis meses, se sitúa a nivel de la primera vértebra sacra (véase Figura 18-10B). La médula espinal del recién nacido termina a nivel de la segunda o tercera vértebras lumbares (véase Figura 18-10C). La médula espinal del adulto termina habitualmente en el borde inferior de la primera vértebra lumbar Se trata de un nivel promedio, ya que el extremo caudal de la médula espinal se puede situar más alto (a nivel de la 12 vértebra torácica) o más bajo (a nivel de la tercera vértebra lumbar). Como consecuencia de ello, las raíces de los nervios raquideos, especialmente de aquellos de los segmentos lumbar y sacro, siguen una trayectoria oblicua desde la medula espinal hacia el nivel correspondiente de la columna vertebral. Las raíces nerviosas situadas por debajo del nivel de la médula, el cono medular (L. conus medullans), forman un haz de raíces nerviosas, la cola de caballo (L., cauda eguna). A pesar de que la duramadre y la aracnoides suelen terminar en la vértebra S2 en adultos, la piamadre no lo hace. En posición distal respecto al extremo caudal de la médula espinal, la piamadre forma un filamento fibroso

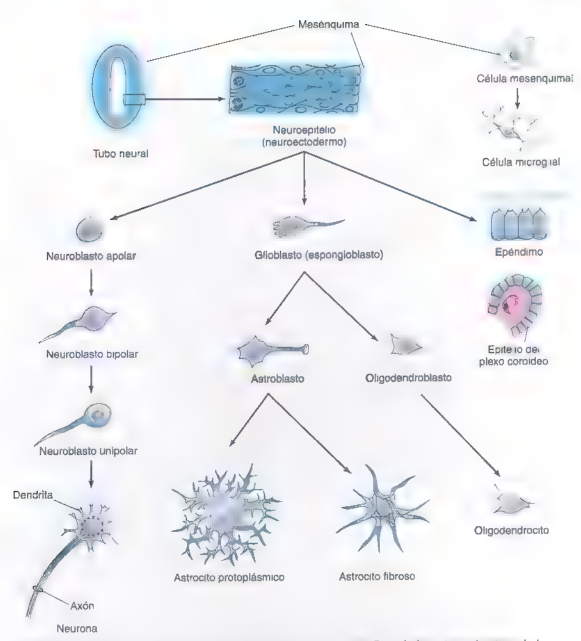


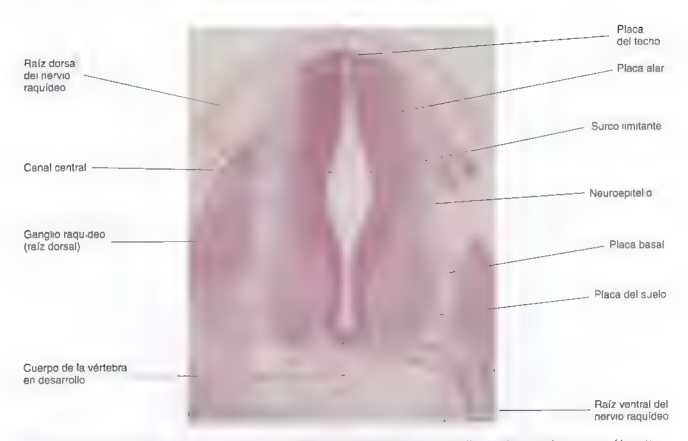
Figure 18 - 5. Esquemas de la histogenia de células del sistema nervioso centra. Después de un desarrollo adicional, el neurobiasto multipolar (inferior izquierdo, se transforma en una celuia nerviosa o neurona. Las céluias neuroep te la es originan todas las neuronas y células macrogiaises. Las células microgiales derivan de células mesenquimaies que invaden e is stema nervioso en desarrollo con los vasos sanguíneos.

largo, el **filum terminale**, que indica la línea de regresión del extremo caudal de la médula espinal embrionaria (Figura 18-10*C*). Este filamento se extiende desde el cono medular y se fija al periostio en la primera vértebra coccígea.

Miclinización de las fibras nerviosas

Las vainas de mielina comienzan a formarse durante el período fetal tardío y el proceso continúa durante el primer año de vida. Las proteínas básicas de mielina, una familia de isoformas polipeptídicas relacionadas, son esenciales en la mielinización. Por lo general, los grupos de fibras se mielinizan aproximadamente al mismo tiempo que comienzan a funcionar. Las vainas de mielina que rodean a las fibras nerviosas dentro de la médula espinal

están compuestas de **oligodendrocitos**, cuyas membranas plasmáticas rodean al axón, formando diversas capas (Figura 18-11F a H). Las vainas de mielina depositadas alrededor de los axones de las fibras nerviosas periféricas están formadas por las membranas plasmáticas de las **células de neurolemma** (células de Schwann), las cuales son análogas a los oligodendrocitos. Estas células neurogliales derivan de las **células de la cresta neural** que migran periféricamente y rodean a los axones de las neuronas motoras somáticas y las neuronas motoras autonomas preglanghonares a su salida del sistema nervioso central (véanse Figuras 18-8 y 18-11A a E). Asimismo, estas células rodean las prolongaciones central y periférica de las neuronas sensitivas somáticas y viscerales así como los axones de las neuronas motoras autônomas postsináp-



Figuro 18 - 6. Corte transversa: de un embrión (x100) en el estadio 16 de Carneg e, alrededor de 40 días. La raiz ventra de nervio raquideo está formada por fibras nerviosas que surgen de los neuroblastos de la placa basal (asta ventra en desarrollo de la médula espinal), mientras que la raíz dorsa está formada por prolongaciones nerviosas que provienen de los neuroblastos del ganglio raquideo. (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K: Color Atlas of Clinical Embryology, 2.ª ed. Filadelfia, WB Saunders, 2000.)

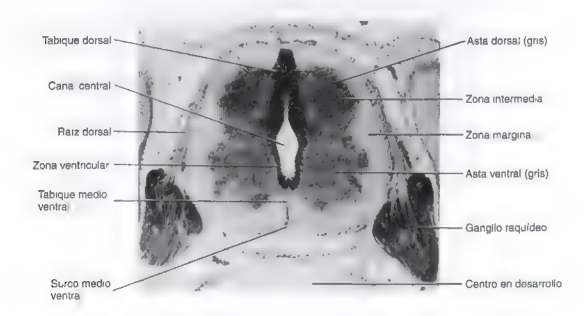
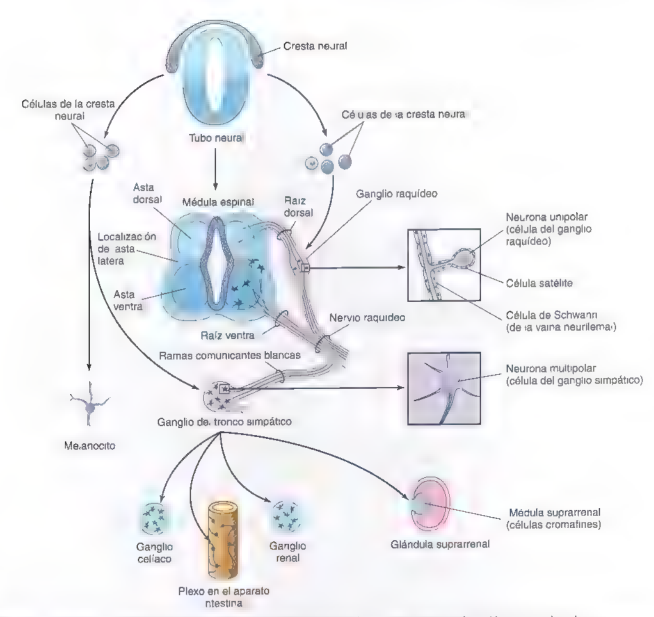


Figura 18 – 7. Microfotografía de un corte transversal de la médula espinal en desarrollo en un embrión humano en el estadio 20 de Carnegie de alrededor de 50 días (×60). (Cortesía del profesor Jean Hay [jubilado], Department of Anatomy, University of Manitoba, Winnipeg, Canadá.)



Ergura 18 - 8 Diagramas que indican los derivados de la cresta neura. Las ceiulas de la cresta neura itambién se diferencian en las celulas de os ganglios aferentes de los pares craneales y muchas otras estructuras (vease Capítulo 5). Asimismo se illustra la formación de un nervio raquideo

ticas. Hacia principios de la semana 20, las fibras nerviosas periféricas tienen un aspecto blanquecino como consecuencia del depósito de mielina. Las raíces motoras se mielinizan antes que las sensitivas

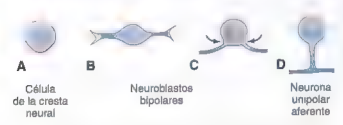
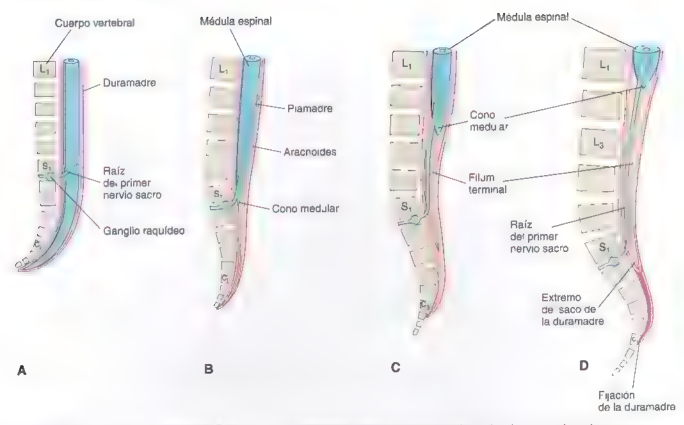


Figura 18 – 9. A a D, Diagramas de fases sucesivas de la diferenciación de una célula de la cresta neural en una neurona aferente unipolar de un ganglio raquídeo.

Anomalías congénitas de la médula espinal

La mayoría de las anomalías congénitas de la médula espinal se deben al cierre defectuoso del tubo neural durante la cuarta semana del desarrollo. Estas anomalías del tubo neural (ATN) afectan a los tejidos que recubren la médula: meninges, arcos vertebrales, músculos y piel (Figura 18-12B a D). Las anomalías que afectan a los arcos vertebrales se conocen como espina bífida. Este término se refiere a la ausencia de fusión de las mitades primitivas de los arcos vertebrales, que comparten todos los tipos de espina bífida. Varias anomalías también afectan a la médula espinal y a las meninges. La espina bífida comprende desde tipos con importancia clínica hasta anomalías menores que carecen de ella



Liginar 18 – 10. Diagramas que señalan la posición del extremo cauda de la médula espinal en relación con la columna vertebra y las meninges en diversas etapas del desarrollo. También se ilustra la inclinación creciente de la raíz del primer nervio sacro. A, 8 semanas. B, 24 semanas. C, Recién nacido. D, Adulto.

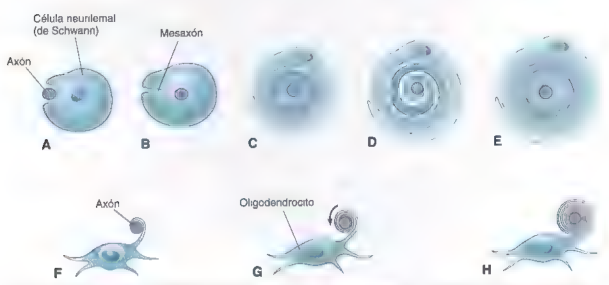


Figura 18 11. Diagramas de la miel nización de fibras nerviosas. A a E, Etapas sucesivas de la mielinización de un axón de una fibra nerviosa per fénica por una cé ula neuriremal. En primer lugar, et axón indenta la célura, a continuación, la célula gira alrededor del axón, a medida que se alarga el mesaxon (lugar de invaginación). El citop asma situado entre las capas de la membrana celular se condensa de manera gradual. El citop asma permanece en la parte interna de la vaina entre la miel na y el axón. Fla H, Etapas sucesivas de la mielin zación de una fibra nerviosa del SNC por un oligodendrocito. Una prolongación de la célula neuroglial envue ve a laxón, mientras las capas de citoplasma participantes se mueven hacia el cuerpo de la célula.

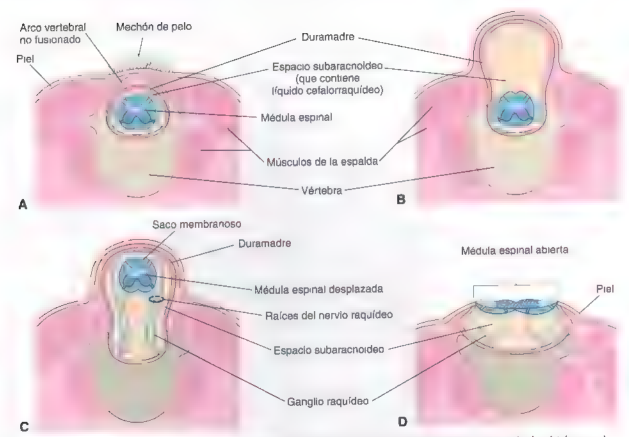


Figura 18 – 12. Diagramas de diversos tipos de espina bífida y anomalías acompañantes comunes del arco vertebral, médula espinal y meninges. A, Espina bífida oculta. Obsérvese el arco vertebral no fusionado. B, Espina bífida con meningocele. C, Espina bífida con mielosquisis. Los tipos ilustrados en B a D se denominan espina bífida quística debido a saco en forma de quiste que se asocia a ellos.

Estates humas servita

Esta anomalía del arco vertebral se debe a la falta de crecimiento normal y de fusión en el plano medio de sus mitades embrionarias (véase Figura 18-12A). La espina bífida oculta ocurre en las vértebras L5 o S1 en alrededor del 10% de las personas por lo demás normales. En su forma más leve, el único indicio de su presencia puede ser un pequeño hoyuelo con un mechón de pelo (Figura 18-13). La espina bífida oculta no suele producir ningún síntoma clínico. Un pequeño porcentaje de niños afectados tiene defectos importantes desde el punto de vista funcional de la médula espinal y raíces dorsales subyacentes.

demi dérmice raquides

Se puede relacionar la existencia de un pequeño hoyuelo cutáneo en el plano medio de la región sacra de la espalda con un seno dérmico raquideo (Figura 18-14). El hoyuelo indica la región de cierre del neuroporo caudal a finales de la cuarta semana y representa, por tanto, el último lugar de separación entre el ectodermo de superficie y el tubo neural. En algunos casos, el hoyuelo está conectado con la duramadre por medio de un cordón fibroso.

Bapita bifida quistica

Los tipos de espina bífida grave, que cursan con salida de la médula espinal o las meninges a través de la anomalía en los arcos vertebrales, se conocen en conjunto como espina bífida quística por el saco a modo de quiste que se asocia a ellos (véanse Figuras 18-128 a D, 18-15 y 18-16). La espina bífida quística aparece en alrededor de uno de cada 1 000 nacimientos. Cuando el saco contiene meninges y líquido cefalorraquídeo, la anomalía se denomina espina bífida con meningocele (véase Figura 18-128). La posición de la médula espinal y las raíces raquídeas es normal, pero pueden existir anomalías de la médula espinal. En el caso que la médula espinal o las raíces nerviosas estén dentro del saco, la anomalía se conoce como espina bífida con mielomeningocele (véanse Figuras 18-12C, 18-16 y 18-17). Mielo se refiere a la médula espinal (Gr. Myelos, médula). Los meningoceles son raros en comparación con los mielomeningoceles.

La incidencia de espina bífida quística exhibe una variabilidad geográfica considerable. Por ejemplo, en las Islas Británicas, su incidencia oscila entre 4,2 por 1.000 recién nacidos en el sur de Gales y 1,5 por 1.000 nacimientos en el sudeste de Inglaterra. Los casos graves de espina bífida en los que el meningomielocele afecta a varias vértebras se suelen relacionar con ausencia parcial del encéfalo [meroanencefalia o anencefalia (véanse Figuras 18-14 y 18-19)]. La espina bifida quística muestra grados diversos de deficiencia neurológica, en función de la posición y el grado de la lesión. Por lo general existe una pérdida de sensación en el dermatomo correspondiente y parálisis muscular esquelética total o parcial. El nível de la lesión determina el área de anestesia (área de piel sin sensación) y los músculos afectados. La parálisis



Figura 18 – 13. Fotografía de una niña con una piaca vellosa en la región lumbosacra que indica el sitio de una espina bífida oculta. (Cortesía del Dr. A. E. Chudiey, Section of Genetics and Metabolism, Department of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital and University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

de esfínteres (vejiga o ano) es frecuente en los mielomeningoceles (véanse Figuras 18-15 a 18-17). Cuando los esfínteres están afectados, casi siempre suele haber una anestesia en sillo de montar, es decir, una pérdida de sensación en la región que está en contacto con una silla de montar.

Se sospecha la presencia de espina bífida quística o meroanencefalia cuando existe una concentración elevada de aligietoproteína (AFP) en el líquido amniótico (véase Capítulo 7), cuyas concentraciones también pueden estar aumentadas en la sangre materna. Por lo general se realiza una amniocentesis en aquellas embarazadas con concentraciones elevadas de AFP sérica con el fin de determinar su concentración en el líquido amniótico. La ecografía revela la presencia de la ATN que ha originado la espina bífida quística. La columna vertebral fetal se puede detectar mediante ecografía entre las semanas 2 y 12 de gestación (de 8 a 10 semanas tras la fecundación). Cuando existe, la espina bífida quística se puede observar en ocasiones como una masa quística adyacente al área afectada de la columna vertebral.

Miclomeningocale

Con frecuencia, este grave tipo de espina bífida quística se asocia a una deficiencia neurológica notable por debajo del



Figura 18 - 14. Fotografía de un feto de 20 semanas de gestación con anomalías graves del tubo neural, incluyendo acrania, regresión cerebral (meroanencefalia [anencefalia]), iniencefalia y un hoyuelo en la región sacra. (Cortesía del Dr. Marc De. Bigio, Department of Pathology [Neuropathology]), University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

nivel del saco saliente. Esta anomalía ocurre porque el tejido nervioso se incorpora a la pared del saco, alterando el
desarrollo de las fibras nerviosas. Los mielomeningoceles
pueden estar recubiertos por piel o por una membrana delgada que se rompe con facilidad (véanse Figuras 18-15*B*,
18-16 y 18-17). La espina bifida con mielomeningoceles
es una anomalía más común y mucho más grave que la
espina bifida con meningocele. Los meningoceles y los
mielomeningoceles pueden ocurrir en cualquier punto de
la columna vertebral, pero son más frecuentes en las
regiones lumbar y sacra (véase Figura 18-19). Algunos
casos de mielomeningoceles se asocian a *craneolacunia*(desarrollo defectuoso de la bóveda craneal), lo que comporta la formación de áreas no osificadas hundidas en las
superficies internas de los huesos planos de dicha bóveda.

ilitio lo equilei ex

El tipo más grave de espina bífida es la espina bífida con mielosquisis (véanse Figuras 18-12D y 18-14). En estos casos, la médula espinal del área afectada está abierta por la falta de fusión de los pliegues neurales (Gr. schisis, hendidura). Como consecuencia de ello, la médula está representada por una masa aplanada de tejido. La espina bífida con mielosquisis puede deberse a una ATN originada por el





Figura 18 - 15. Fotografías de lactantes con espina bífida quística. A, Espina bífida con mielomeningoceie en la región lumbar. B, Espina bífida con mielosquisis en la región lumbar. Obsérvese que la participación de los nervios ha afectado a las extremidades inferiores. (Cortesía del Dr. Dwight Parkinson, Department of Surgery and Department of Human Anatomy and Cell Science, University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

crecimiento local excesivo de la placa neural (Figura 18-18), lo que hace que el neuroporo caudal no se cierre a finales de la cuarta semana.



Figura 18 - 16. Fotografía de la espalda de un recién nacido con un mielomeningocele lumbar grande. La anomalía del tubo neura! (ATN) está recubierta de una fina membrana. (Cortesía del Dr. A. E. Chudley, Section of Genetics and Metabolism, Department of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital and University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá)

Etiologia de las amemalias del tubo neurales

Indudablemente, los factores nutricionales y ambientales juegan un papel en la aparición de las ATN. Diversos estud os han demostrado que los complementos vitamínicos y de ácido fólico tomados antes de la fecundación reducen la incidencia de ATN. Ciertos fármacos incrementan el riesgo de mielomeningocele (como el ácido valproico). Este anticonvulsivo origina ATN en el 1% al 2% de los embarazos si se administra durante las etapas iniciales de la gestación (cuarta semana del desarrollo) cuando tiene lugar la fusión de los pliegues neurales (Figura 18-19). Los animales gestantes expuestos a hipotermia o a concentraciones elevadas de vitamina A producen descendencia con ATN. Asimismo, algunos estudios han sugerido que las ATN podrían ser consecuencia de anomalías bioquímicas específicas en la membrana basal, especialmente de hialuronato, que participa en la división celular y la adquisición de la forma del neuroepitelio primitivo

Desarrollo del encéfalo

El tubo neural craneal al cuarto par de somitas se convierte en el encéfalo. La fusión de los pliegues neurales en la región craneal y el cierre del neuroporo rostral forman tres vesículas cerebrales primarias a partir de las cuales



Figure 18 – 17. Fotografía de un feto femenino de 19 semanas que muestra un defecto espinal abierto en la región lumbosacra (espina bifida con mielomeningocele). (Cortesía del Dr. Joseph R. Siebert, Children's Hospital and Regional Medical Center, Seattle, WA. EE.UU.)

se desarrolla el encéfalo (Figura 18-20). Las tres vesículas cerebrales primarias forman

- cerebro anterior o prosencefalo
- cerebro medio o mesencetalo
- cerebro posterior o rombencefalo

A lo largo de la quinta semana, el prosencéfalo se divide parcialmente en dos vesículas cerebrales secundarias, el telencéfalo y el diencéfalo, el mesencéfalo no se divide; el rombencéfalo se divide parcialmente en el metencéfalo y el melencéfalo; por consiguiente, hay cinco vesículas cerebrales secundarias

Pliegues del cerebro

Durante la cuarta semana, el encéfalo embrionario crece con rapidez y se dobla ventralmente con el pliegue de la cabeza. Este proceso produce un pliegue cerebral medio en la región del mesencéfalo y otro pliegue cervical en la umón del rombencéfalo y la médula espinal (Figura 18-21) Posteriormente, el crecimiento desigual del encéfalo entre estos pliegues produce el pliegue pontino en dirección opuesta. Este pliegue comporta el adelgazamiento del techo del prosencéfalo. En un principio, el encéfalo primitivo tiene la misma estructura básica que la médula espinal en desarrollo; sin embargo, los pliegues cerebrales producen una variación considerable en el perfil de los cortes transversales de distintos niveles del encéfalo, así como en la posición de las sustancias gris y blanca El surco limitante se extiende cranealmente hasta la unión del mesencéfalo y el prosencéfalo, y solamente es posible reconocer las placas alar y basal en el mesencéfalo y el rombencéfalo

Rombencéfalo

El **pliegue cervical** delimita el cerebro posterior o rombencéfalo de la médula espinal (véase Figura 18-21A) Posteriormente, esta unión se define de manera arbitraria



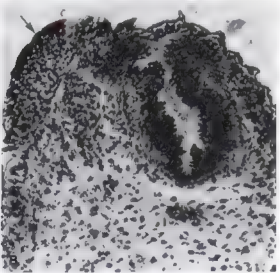


Figura 18 - 18. A, Fotografía de un embrión humano de unos 30 días. La flecha blanca indica la localización de la ATN consecuencia de la falta de cierre del neuroporo caudal. En condiciones normales, este neuroporo se cierra hacia el día 28. 8, Microfotografía de un corte transversal de la ATN. La flecha negra indica un pliegue anómalo del tej do neural que se extiende por el lado izquierdo de embrión. Al parecer, este crecimiento del pliegue neural ha evitado el cierre del tubo neural. (Tomado de Lemíre R), Shepard TH, Alvord Jr EJ. Anat Rec 152:9, 1965.)

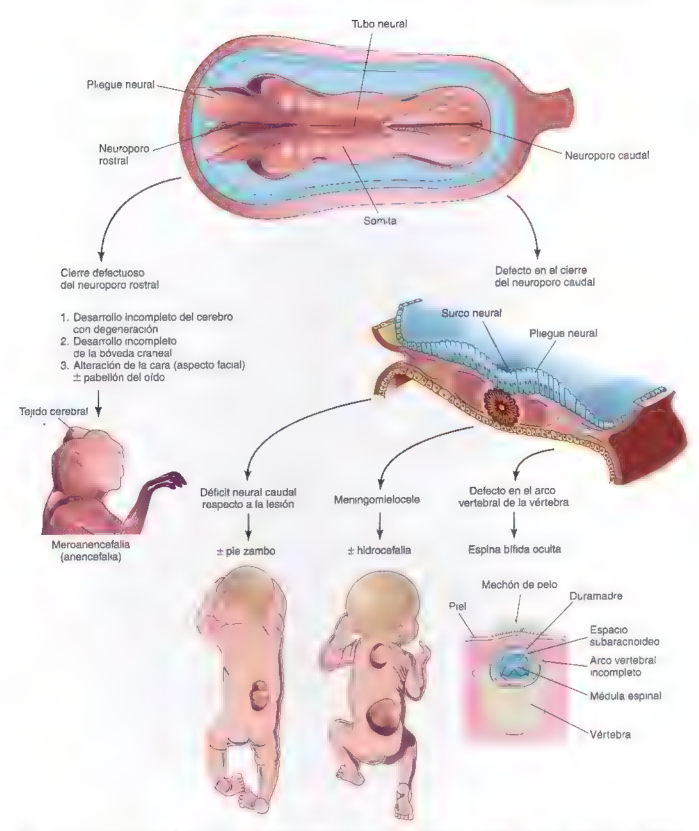
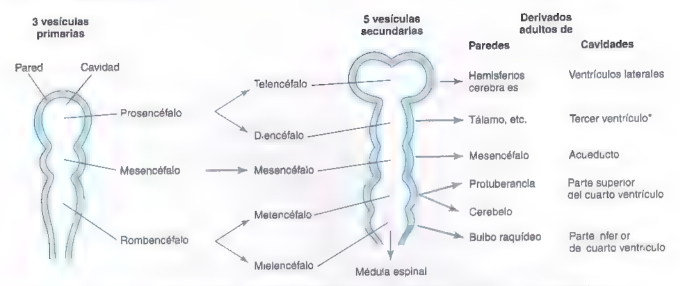


Figura 18 - 19. Esquemas que explican el fundamento embriológico de las ATN. La meroanencefalia lo ausencia parcial del cerebro- se debe al cierre defectuoso del neuroporo rostral y el mielomeningocele es consecuencia del cierre defectuoso del neuroporo cauda (Modificado de Jones K... Smith's Recognizable Patterns of Human Malformations, 4.ª ed. Filadelfia, WB Saunders, 1988.)



Figuro 18 20 Esquemas de vesiculas cerebrales que indican los derivados del adulto de sus paredes y cavidades. *La parte rostra de tercer ventriculo se forma a partir de la cavidad del telencefa o, la mayoría del tercer ventrículo deriva de la cavidad del diencéfalo

como el nivel de la raicilla superior del primer nervio cervical, situado aproximadamente en el agujero occipital. El pliegue pontino, localizado en la futura región pontina, divide al rombencéfalo en una porción caudal (mielencéfalo) y una porción rostral (metencéfalo). El mielencéfalo se convierte en el bulbo raquideo (medulla oblongata) y el metencéfalo da lugar a la protuberancia (puente de Varolio) y el cerebelo. La cavidad del rombencéfalo origina el cuarto ventrículo y el canal central de la médula espinal.

Mielencéfalo

La parte caudal del mielencéfalo (parte cerrada del bulbo raquídeo) se asemeja a la médula espinal tanto desde el punto de vista del desarrollo como estructural (véase Figura 18-21B). El canal neural del tubo neural forma un pequeño canal central. A diferencia de los neuroblastos de la médula espinal, los de las placas alares del mielencéfalo migran hacia la zona marginal y forman áreas aisladas de sustancia gris, los núcleos gráciles en posición central y los núcleos cuneiformes en posición lateral. Estos núcleos se relacionan con las vías del mismo nombre que penetran en el bulbo raquídeo desde la médula espinal. El área ventral del bulbo contiene un par de haces de fibras, las pirámides, formadas por fibras corticospinales que descienden desde la corteza cerebral en desarrollo

La porción rostral del mielencéfalo (parte «abierta» del bulbo raquídeo) es ancha y muy aplanada, especialmente en la zona opuesta al pliegue pontino (véase Figura 18-21C y D). Este pliegue origina el movimiento hacia fuera de las paredes laterales del bulbo como las páginas de un libro abierto, así como el estiramiento y adelgazamiento de la placa del techo. Además, la cavidad de esta parte del mielencéfalo (parte del futuro cuarto ventrículo) adquiere una forma un tanto romboidea (en forma de diamante). A medida que las paredes del bulbo se desplazan hacia fuera, las placas alares se situan en posición lateral respecto a las basales. Al cambiar las posiciones de las placas, los núcleos motores se suelen desarrollar mediales respecto a los núcleos sensitivos (véase Figura 18-21C). Los neuroblastos de las placas basales del bulbo raquideo, al igual que los situados en la médula espinal, dan lugar a neuronas motoras. En el bulbo, los

neuroblastos forman núcleos (grupos de células nerviosas) y se organizan en tres columnas a cada lado (véase Figura 18-21D) De la central a la lateral se encuentran

- eferente somática general, representada por neuronas del nervio hipogloso
- eferente visceral especial, representada por neuronas que inervan músculos derivados de los arcos faringeos (véase Capítulo 10)
- eferente visceral general, representada por algunas neuronas de los nervios vago y glosofaringeo

Los neuroblastos de las placas alares forman neuronas que se organizan en cuatro columnas a cada lado. Desde la central a la lateral aparecen:

- aferente visceral general, que recibe impulsos de las
- aferente visceral especial, que recibe fibras gustativas
- aferente somática general, que recibe impulsos de la superficie de la cabeza
- aferente somática especial, que recibe impulsos de los oídos

Algunos neuroblastos de las placas alares migran ventralmente y forman las neuronas de los núcleos de la oliva (véase Figura 18-21C y D).

Metencéfalo

Las paredes del metencéfalo forman la protuberancia o puente de Varolio y el cerebelo, mientras que su cavidad constituye la parte superior del cuarto ventriculo (Figura 18-22A). Al igual que en la parte rostral del mielencéfalo, el acodamiento pontino origina la separación de las paredes laterales de la protuberancia, diseminando la sustancia gris en el piso del cuarto ventrículo (véase Figura 18-22A). Como sucede en el mielencéfalo, los neuroblastos de cada placa basal se diferencian en núcleos motores y se organizan en tres columnas a cada lado.

El cerebelo se desarrolla a partir de engrosamientos de las porciones dorsales de las placas alares. Inicialmen-

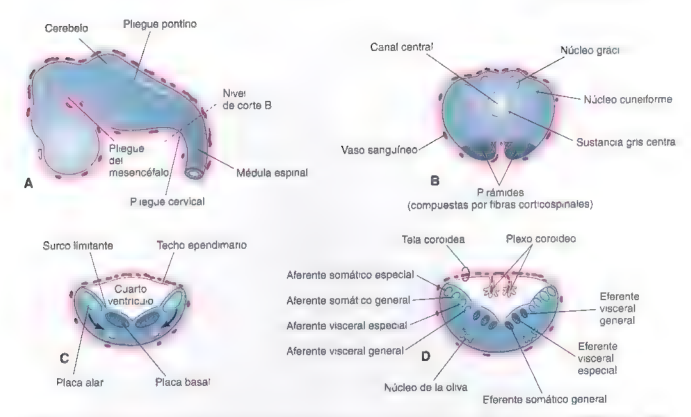


Figura 18 - 21 A, Esquema del encéfa o en desarrollo a, fina de la quinta semana, que muestra sus tres divisiones primanas y los priegues cerebrales. B, Corte transversal de la porción caudal del mielencéfalo (parte «cerrada» del bulbo en desarrollo). C y D, Cortes similares de la porción rostra del mielencéfalo (parte «abierta» del bulbo en desarrollo) que señalan la posición y las fases sucesivas de diferenciación de las placas alares y basales. Las flechas en Cimuestran la trayectoria que siguen los neuroblastos desde las placas alares para formar los núcleos de la oliva.

te, las tumefacciones cerebelosas se proyectan hacia el cuarto ventrículo (véase Figura 18-22B). A medida que las tumefacciones crecen y se fusionan en el plano medio, superan a la mitad rostral de dicho ventrículo y se superponen a la protuberancia y el bulbo raquideo (Figura 18-22D). Algunos neuroblastos de la zona intermedia de las placas alares migran hacia la zona marginal y se diferencian en las neuronas de la corteza cerebelosa. Otros neuroblastos de esas placas dan lugar a los núcleos centrales, el mayor de los cuales es el núcleo dentado (véase Figura 18-22D). Las células de las placas alares también originan los núcleos pontinos, coclear y vestibular, así como los núcleos sensitivos del nervio trigémino.

La estructura del cerebelo refleja su desarrollo filogenético (véase Figura 18-22C y D):

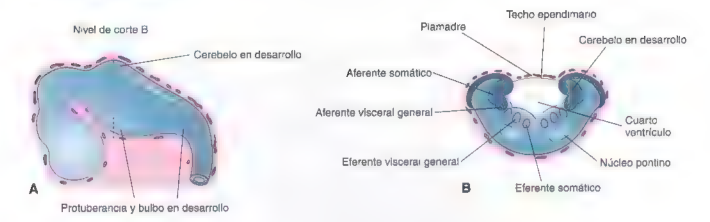
- El arquicerebelo (lóbulo floculonodular), la parte más antigua desde el punto de vista filogenético, conectado al aparato vestibular.
- El paleocerebelo (vermis y lóbulo anterior), de desarrollo más reciente, se asocia a datos sensoriales de las extremidades.
- El neocerebelo (lóbulo posterior), la parte más nueva desde el punto de vista filogenético, se ocupa del control selectivo de los movimientos de las extremidades

Las fibras nerviosas que conectan las cortezas cerebral y cerebelosa a la médula espinal pasan a través de la capa marginal de la región ventral del metencéfalo Esta zona del tallo encefálico se conoce como la protuberancia

(L. pons, puente), dado que una gruesa banda de fibras nerviosas cruza el plano medio y forma un reborde voluminoso en sus caras anterior y lateral.

Plexos coroideos y líquido cefalorraquideo (LCR)

El delgado techo ependimario del cuarto ventrículo está recubierto a nivel externo por la piamadre, derivada del mesénguima asociado al rombencéfalo (véase Figura 18-22C v D). Esta piamadre vascular, junto con el techo ependimario, forma la tela coroidea. Debido a la activa prohferación de la piamadre, la tela coroidea se invagina hacia el cuarto ventriculo, donde se diferencia en el plexo coroideo. En el techo del tercer ventrículo y en las paredes mediales de los ventrículos laterales aparecen plexos coroideos similares. Los plexos secretan líquido ventricular, que se convierte en el líquido cefalorraquideo (LCR) cuando recibe aportaciones de las superficies del encéfalo y la médula espinal, así como de la capa piaracnoidea de las meninges. El delgado techo del cuarto ventrículo se evagina en tres lugares y estas evaginaciones se rompen para formar aberturas. Las aberturas media y laterales (agujero de Magendie y agujeros de Luschka, respectivamente) permiten la entrada del LCR en el espacio subaracnoideo desde el cuarto ventrículo. El lugar principal de absorción de LCR hacia el sistema venoso son las vellosidades aracnoideas, protrusiones de la aracnoides hacia los senos venosos durales. Estas vellosidades constan de una capa celular delgada derivada del epitelio de la aracnoides y el endotelio del seno.



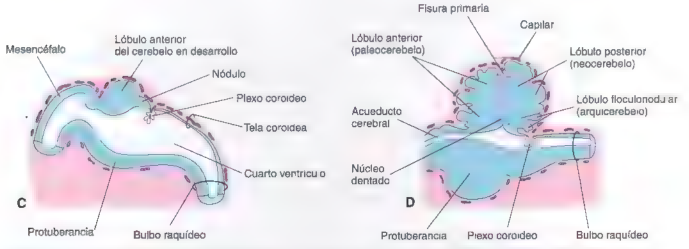


Figura 18 22. A, Esquema de encéfalo en desarrol o al final de la quinta semana, B, Corte transversal de metencéfa o (protuberancia y cerebelo en desarrollo) que muestra los derivados de las placas alares y basa es C y D, Cortes sagitales del cerebro caudai las semanas 6 y 17, respectivamente, que muestran etapas sucesivas en el desarrollo de la protuberancia y cerebelo.

Mesencéfalo

El cerebro medio o mesencéfalo sufre menos cambios que otras partes del encéfalo en desarrollo (Figura 18-23A), salvo la parte caudal del rombencéfalo. El canal neural se estrecha y transforma en el acueducto cerebral (véase Figura 18-22D), un conducto que conecta el tercer y el cuarto ventrículos. Los neuroblastos migran desde las placas alares del mesencéfalo hacia el techo (tectum) y se agregan para formar cuatro grandes grupos de neuronas, los colículos superiores e inferiores (véase Figura 18-23A y B), relacionados con los reflejos visuales y auditivos, respectivamente. Los neuroblastos de las placas basales pueden dar lugar a grupos de neurona en el tegumento (tegmentum) (núcleos rojos, núcleos del tercer y cuarto nervios craneales, y núcleos reticulares). La sustancia negra, una capa ancha de sustancia gris adyacente al pedículo cerebral (véase Figura 18-23D y E) también se podría diferenciar a partir de la placa basal, pero algunos autores creen que deriva de células de la placa alar que migrarian ventralmente. Las fibras que crecen desde el cerebro forman los pedículos cerebrales en la parte anterior (véase Figura 18-23B). Los pedículos cerebrales se hacen gradualmente más prominentes a medida que

descienden más grupos de fibras (corticopontinas, cortibulbares y corticospinales) a través del mesencéfalo en desarrollo en su recorrido hacia el tronco encefálico y la médula espinal.

Prosencéfalo

A medida que tiene lugar el cierre del neuroporo rostral aparecen dos evaginaciones laterales, las vesículas ópticas (véase Figura 18-3A), una a cada lado del prosencéfalo. Estas vesículas constituyen los rudimentos de la retina y de los nervios ópticos (véase Capítulo 19). En poco tiempo surge un segundo par de divertículos en posición más dorsal y rostral; se trata de las vesículas telencefálicas (véase Figura 18-23C), que son los primordios de los hemisferios cerebrales, y sus cavidades se convierten en los ventrículos laterales (Figura 18-24B). La parte rostral o anterior del prosencefalo, incluyendo los primordios de los hemisferios cerebrales, es el telencéfalo, mientras que la parte caudal o posterior es el diencéfalo. Las cavidades del telencéfalo y el diencéfalo participan en la formación del tercer ventrículo, aunque la cavidad de este último lo hace en mayor medida.

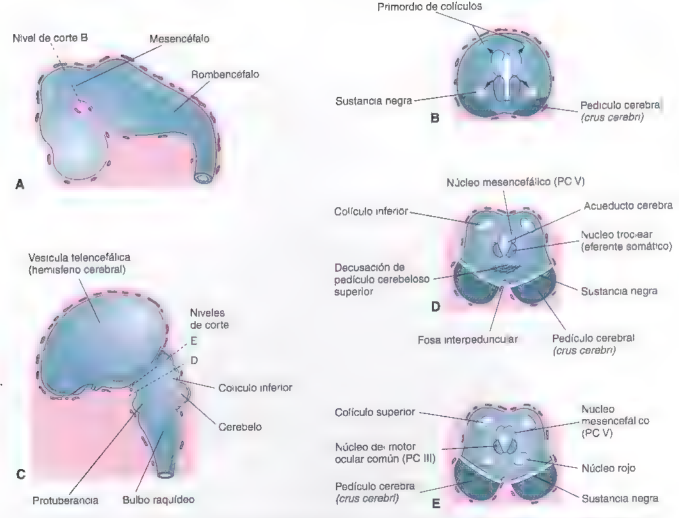


Figura 18 - 23 A, Esquema de encéfalo en desarrolio al final de la quinta semana B. Corte transversa del mesencefalo en desarrol o que muestra migración temprana de células desde las placas basal y a ari C. Esquema del encefalo en desarrollo la semana 11. Diy E, Cortes transversa es de mesencéfalo en desarrollo en el nivel de los colículos inferior y superior, respectivamente

Diencéfalo

En las paredes laterales del tercer ventrículo se desarrollan tres tumefacciones que posteriormente se convierten en el epitálamo, el tálamo y el hipotálamo (véase Figura 18-24C a E). El tálamo se encuentra separado del epitálamo por el surco epitálamo y del hipotálamo por el surco hipotalámico. Este último no es una continuación del surco limitante hacia el prosencéfalo y, de forma análoga a aquél, tampoco divide áreas motoras y sensitivas. El tálamo se desarrolla con rapidez en cada lado y protruye hacia la cavidad del tercer ventrículo, reduciéndola a una estrecha hendidura. Los tálamos se acercan y fusionan en la línea media en el 70% de los cerebros, formando un puente de sustancia gris a lo largo del tercer ventrículo, la adhesión intertalámica.

El hipotálamo surge por proliferación de neuroblastos en la zona intermedia de las paredes diencefálicas en posición ventral respecto al surco hipotalamico. Posteriormente se desarrollan diversos núcleos implicados en actividades endocrinas y la homeostasia. Un par de núcleos, los cuerpos mamilares, forman tumefacciones del tamaño de un guisante en la superficie ventral del hipotálamo (véase Figura 18-24C). El epitálamo se desarrolla desde el techo

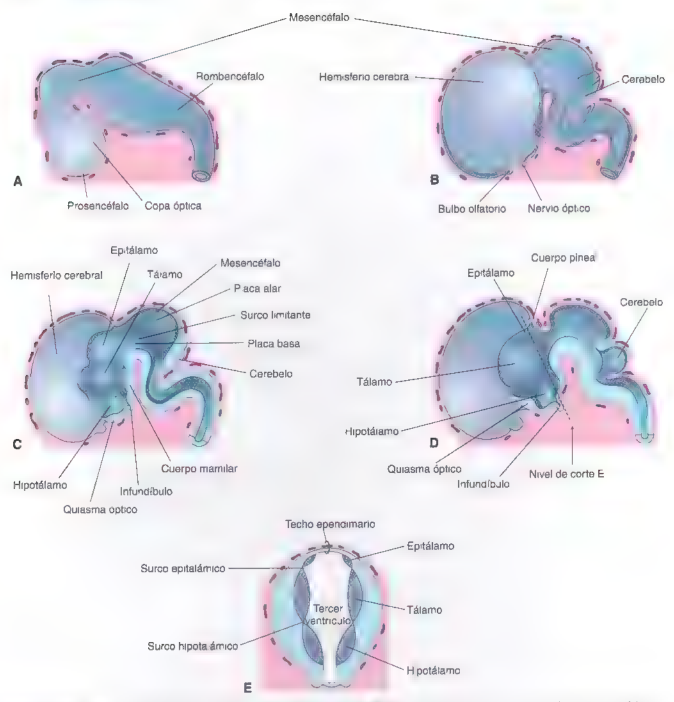
y la porción dorsal de la pared lateral del diencéfalo. Inicialmente, las tumefacciones epitalámicas son de gran tamaño, pero más tarde se hacen relativamente pequeñas. La glándula pineal (cuerpo pineal) se desarrolla como un divertículo medio de la parte caudal del techo del diencéfalo (véase Figura 18-24C y D) La proliferación celular en sus paredes hace que en poco tiempo esta glándula se convierta en una glándula sólida en forma de cono.

Hipófisis (Figura 18-25; Tabla 18-1). El origen de la glándula hipófisis (L. *hypophysis*) es ectodérmico. Se desarrolla a partir de dos fuentes:

- un crecimiento hacia arriba del techo ectodérmico del estomodeo, el divertículo hipofisario
- un crecimiento hacia abajo del neuroectodermo del diencéfalo, el divertículo neurohipofisario

Este doble origen explica por qué la hipófisis se compone de dos tejidos totalmente distintos:

 La adenohipófisis (parte glandular) o lóbulo anterior surge del ectodermo oral.



Ligitia 111 - 21 A, Vista externa de encéfalo a finales de la quinta semana B, Vista similar en la séptima semana C. Corte media de este encéfalo que muestra la superficie media de prosencefa o y mesencefa o D, Corte similar a las ocho semanas. E. Corte transversal del diencefa o que muestra el epitálamo dorsalmente, el tálamo hacia los lados y el hipotálamo ventralmente.

 La neurohipófisis (parte nerviosa) o lóbulo posterior se origina del neuroectodermo.

A mediados de la cuarta semana, un divertículo, el divertículo hipofisario (bolsa de Rathke), se proyecta desde el techo del estomodeo y se sitúa junto al piso (pared ventral) del diencéfalo (véase Figura 18-25C) Hacia la quinta semana, esta bolsa se ha alargado y contraído en su punto de fijación al epitelio oral, lo que le otorga un aspecto parecido al pezón (véase Figura 18-25C).

En este momento se ha puesto en contacto con el **infundibulo** (derivado del divertículo hipofisario), un crecimiento hacia abajo del diencéfalo ventral (véanse Figuras 18-24 y 18-25). Las partes de la hipófisis que se desarrollan a partir del ectodermo del estomodeo, partes anterior intermedia y tuberal, forman la **adenohipófisis** (véase Tabla 18-1). El tallo del divertículo hipofisario pasa entre los centros de condrificación de los huesos craneales presfenoide y basisfenoide en desarrollo (véase Figura 18-25E). Durante la sexta semana, la conexión de la

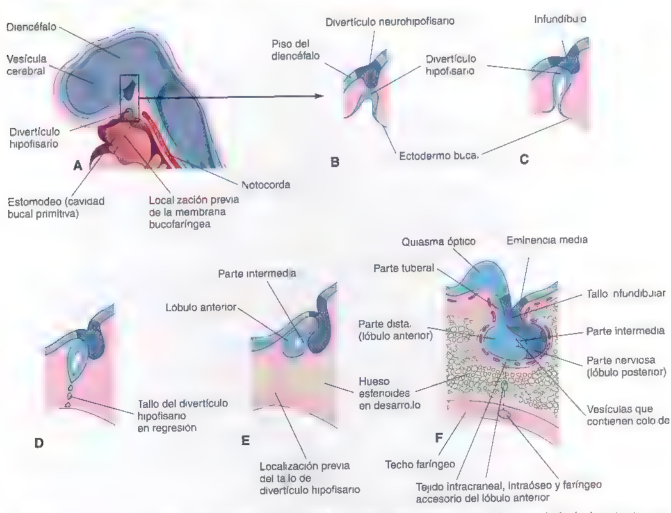


Figura 18 - 25 Esquemas que ilustran el desarrollo de la glándula hipófisis. A, Corte sagital del extremo craneal de un embrión de alrededor de 36 días que muestra el divertículo hipofisario, un crecimiento hacia aba o procedente de prosencéfalo. Bia D, Etapas sucesivas de desarrollo de la glándula hipófisis. Hacia la octava semana, el divertículo nipofisario pierde su conexión con la cavidad bucal y se halla en estrecho contacto con el infundibulo y el lobulo poster or (neuron pófisis) de la hipófisis. Ely f, Etapas tardias que muestran proliferación de la pared anterior del divertículo hipofisario para formar el lóbulo anterior (adenohipófisis) de la glándula hipófisis.

bolsa con la cavidad bucal degenera y desaparece (véase Figura 18-25D y E).

Mipófiels faringes y crassosfaringiossa

Puede persistir un remanente del tallo del divertículo hipofisario, que formaría una hipófisis faríngea en el techo de la bucofaringe (véase Figura 18-25F). En raras ocasiones se desarrollan masas de tejido del lóbulo anterior fuera de la cápsula de la hipófisis, dentro de la silla turca del hueso esfenoides. Un resto del divertículo hipofisario, el canal basifaríngeo estrecho, es visible en cortes del esfenoides de recién nacidos en aproximadamente un 1% de los casos. También se puede identificar en un número reducido de radiografías de cráneos de recién nacidos (habitualmente aquellos con anomalías craneales). Algunas veces se desarrollan craneofaringiomas en la faringe o en la parte basisfenoide (parte posterior del esfenoides) a partir de remanentes del tallo del divertículo hipofisario (Figura 18-26), pero se forman con mayor frecuencia en o encima de la sula turca.

Las células de la pared anterior del divertículo hipofisario proliferan y originan la parte distal (pars distalis) de la hipófisis. Posteriormente crece una extensión, la parte tuberal (pars tuberalis) alrededor del tallo infundibular. La amplia proliferación de la pared anterior del divertículo hipofisario reduce su luz hasta formar una estrecha hendidura (véase Figura 18-25E). Esta hendidura residual no suele ser reconocible en la glándula adulta, pero puede estar representada por una zona de quistes. Las células de la pared posterior del divertículo hipofisario no proliferan;

LI I Destrución y Lamboniogón de la giándula hipolónio			
Ectodermo oral (Divertículo hipofisario a partir del techo del estomodeo)	Adenohipófisis (porción glandular)	Parte distal Parte tuberal Parte intermedia	Lóbulo anterior Lóbulo posterior
Neuroectodermo (Neurohipófisis a partir del suelo ————————————————————————————————————	Neurohipófisis (porción nerviosa)	Parte nerviosa Tallo infundibular Eminencia media	

dan lugar a la parte intermedia (pars intermedia) delgada y mal definida (véase Figura 18-25F). La parte de la hipófisis que se forma a partir del neuroectodermo del encéfalo (infundíbulo) es la neurohipófisis (véase Tabla 18-1). El infundíbulo da lugar a la eminencia media, el tallo infundibulor y la parte nerviosa (pars nervosa). Inicialmente, las paredes del infundíbulo son delgadas, pero pronto se hace sólido su extremo distal a medida que las células neuroepitaliales proliferan. Estas células se diferencian después en pituicitos, las células primarias del lóbulo posterior de la hipófisis que están estrechamente relacionadas con las células neurogliales. Las fibras nerviosas crecen hacia la parte nerviosa desde el ârea hipotalámica a la que se encuentra unido el tallo infundibular

Telencéfalo

El telencéfalo consta de una parte media y de dos divertículos laterales, las vesículas cerebrales (véase Figura 18-25A) Estos divertículos son los primordios de los hemisferios cerebrales (véanse Figuras 18-24B y 18-25A) La cavidad de la porción media del telencéfalo forma el extremo de la parte anterior del tercer ventrículo (Figura 18-27). En un principio, los hemisferios se comunican ampliamente con la cavidad del tercer ventrículo a través de los agujeros interventrículares (véanse Figuras 18-27 y 18-28B). A lo largo de

una linea, la cisura coroidea, parte de la pared medial de los hemisferios cerebrales en desarrollo, se hace muy delgada Inicialmente, esta fina porción ependimaria se halla en el techo del hemisferio y es continua con el techo ependimal del tercer ventrículo (véase Figura 18-28A) El plexo coroideo del ventrículo lateral se forma posteriormente en este sitio (véanse Figuras 18-27 y 18-29)

Conforme se expanden los hemisferios cerebrales, recubren de modo sucesivo el diencéfalo, mesencéfalo y rombencéfalo. Finalmente, los hemisferios se acercan en la linea media y aplanan sus superficies internas. El mesénquima que queda atrapado en la cisura longitudinal situada entre ellos da lugar a la hoz del cerebro (L. falx cerebri), un pliegue interno de duramadre. El cuerpo estriado aparece durante la sexta semana en forma de tumefacción prominente del suelo de cada hemisferio cerebral (véase Figura 18-29B). El suelo de cada hemisferio se expande con mayor lentitud que sus delgadas paredes corticales, ya que contiene el cuerpo estriado de tamaño relativamente grande; por consiguiente, los hemisferios cerebrales adquieren forma de C (Figura 18-30).

El crecimiento y la curvatura de los hemisferios afecta también a la forma de los ventrículos laterales, que se convierten en cavidades en forma aproximada de C rellenas de LCR. El extremo caudal de cada hemisferio cerebral gira en sentido ventral y después lo hace en sentido ros-

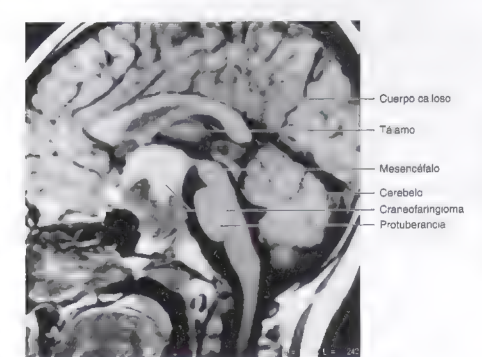


Figura 16 - 26. Imagen sagitai de resonancia magnética de un varón de 4 años de edad que acudió a consulta con cefalea y atrofia óptica. Una masa grande (4 cm) ocupa una silla turca que ha sufrido un aumento de tamaño y se expande hacia abajo hacia el hueso esfeno.des y hacia arriba hacia la cisterna supraselar. La intervención quilrúrgica confirmó la presencia de un craneofaringioma. La mitad inferior de la masa es sólida y tiene aspecto oscuro, en tanto que la superior es quística y más brillante. (Cortesía del Dr. Gerald S. Smyser, Altru Health System, Grand Forks, ND, EE.UU.)

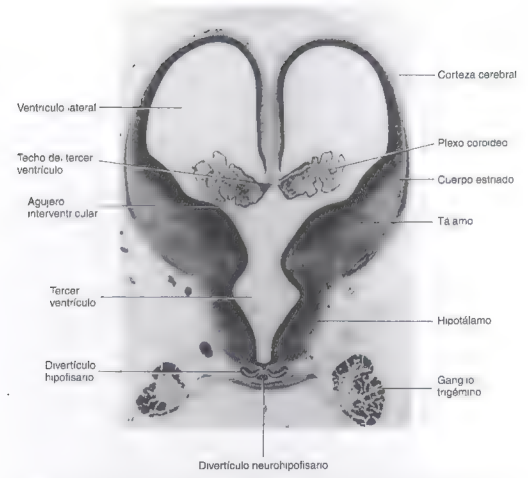
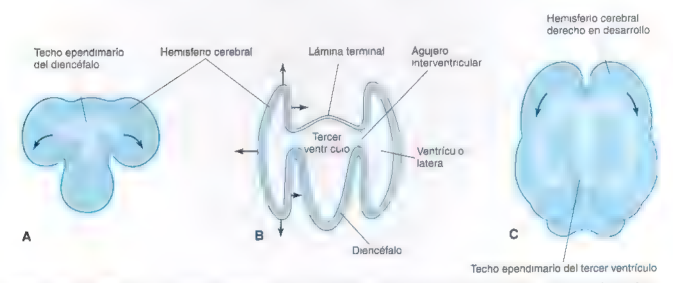
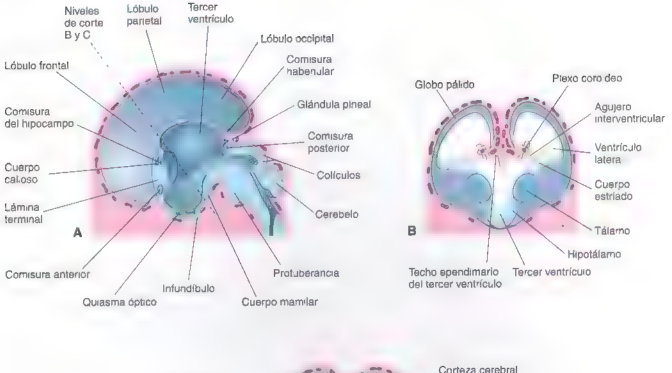
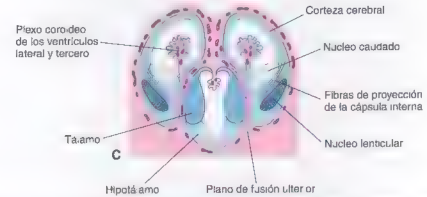


Figura 18 - 27. Microfotografía de un corte transversal del diencéfalo y vesículas cerebrales de un embrión humano (unos 50 días) a nível de los agujeros interventriculares (x20). La císura coroidea se localiza en la unión del plexo coroideo y la pared medial o interna del ventrículo lateral. (Cortesía del profesor Jean Hay [jubilado], Department of Anatomy, University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)



Etgura 18 28 A, Esquema de la superfic e dorsa de prosencéfalo que indica cómo es arrastrado hacia afuera el techo ependimario del diencéfalo, esto es, hacia la superficie dorsomedia de los hemisferios cerebra es B. Diagrama de un corte de prosencefalo que indica cómo crecen los hemisferios cerebra es en desarrollo a partir de las paredes laterales del prosencéfalo y se expanden en todas direcciones hasta cubrir el diencéfalo. Las fiechas indicana agunas de las direcciones en que se expanden los hemisferios. La pared rostral del prosencéfalo, conocida como lamina terminal, es muy de gada. C, Esquema de un prosencéfa o que señala como el techo ependimario es arrastrado finalmente al intenor de los lobulos temporales como consecuencia del modelo de crecimiento en C de los hemisferios cerebrales.





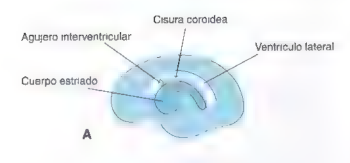
Enguno 18. 29. A, Dibujo de la superficie interna del prosencéfalo de un embrión de 10 semanas que muestra los derivados diencefálicos, las comisuras principales y los hemisferios cerebrales en expansión. B, Corte transversal del prosencéfalo en el nivel del agujero interventricular que muestra el cuerpo estriado y los piexos coroideos de los ventrículos laterales. C, Corte similar alrededor de las 11 semanas que senala la división del cuerpo estriado en los nucleos caudado y lenticular por la capsula interna. Asimismo, se muestra la relación de lidesarrollo de los hemisferios cerebrales con el diencéfalo.

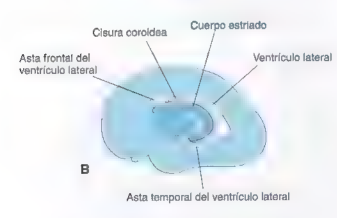
tral, formando el lóbulo temporal; durante este proceso arrastra con él al ventrículo (formando el cuerno temporal) y a la cisura coroidea (Figura 18-30). En esta localización, la delgada pared interna del hemisferio se invagina a lo largo de la cisura coroidea por la piamadre vascular para formar el plexo coroideo del asta temporal (véase Figura 18-29B). A medida que se diferencia la corteza cerebral, las fibras que se dirigen hacia y salen desde ella pasan a través del cuerpo estriado y lo dividen en los núcleos caudado y lenticular. Esta vía de fibras, la cápsula interna (véase Figura 18-29C), toma forma de C al hacerlo el hemisferio. El núcleo caudado se elonga y adquiere forma de C, ajustándose al contorno del ventriculo lateral (véase Figura 18-30). Su cabeza en forma de guisante y su cuerpo alargado se encuentran en el suelo del asta frontal y cuerpo del ventrículo lateral, mientras que su cola efectúa un giro en U para alcanzar el techo del asta temporal o inferior

Comisuras cerebrales

A medida que se desarrolla la corteza cerebral, unos grupos de fibras, las comisuras, conectan entre si áreas correspondientes de los hemisferios cerebrales (véase Figura 18-29). La más importante de ellas es la lámina terminal, el extremo rostral del prosencéfalo. Esta lámina se extiende desde la placa del techo del diencéfalo hasta el quiasma óptico y constituye la ruta natural desde uno a otro hemisferio. Las primeras comisuras que se forman, la comisura anterior y la comisura del hipocampo, son haces pequeños de fibras que conectan partes cerebrales antiguas desde el punto de vista filogenético. La comisura anterior conecta el bulbo olfatorio y áreas relacionadas de un hemisferio con las del lado opuesto. La comisura del hipocampo conecta las formaciones del hipocampo.

La comisura cerebral más grande es el cuerpo calloso (véase Figura 18-29A), que conecta áreas neocorticales. El cuerpo calloso se encuentra en un principio en la lámi-





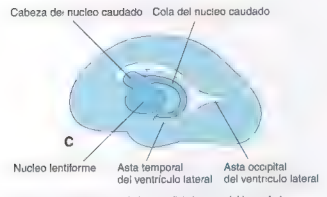


Figure 18 ~ 30. Diagramas de la superficie interna del hemisferio cerebral derecho en desarrollo que muestran la formación del ventrículo lateral, la cisura coroidea y el cuerpo estriado. A, 13 semanas. B, 21 semanas. C, 32 semanas.

na terminal, pero a medida que la corteza crece se le afiaden fibras; como consecuencia de ello, se extiende de forma gradual más allá de la lámina terminal. El resto de la lámina terminal se sitúa entre el cuerpo calloso y el fórnix y se alarga para formar el delgado tabique pelúcido (septum pellucidum), una placa delgada de tejido cerebral. Al nacer, el cuerpo calloso se extiende sobre el techo del diencéfalo. El quiasma óptico, que se desarrolla en la parte ventral de la lámina terminal (véase Figura 18-29A), está compuesto por fibras de las mitades internas de las retinas que cruzan la línea media para unirse a la vía óptica del lado opuesto.

Las paredes de los hemisferios cerebrales en desarrollo muestran inicialmente las tres zonas típicas del tubo neural (ventricular, intermedio y marginal); posteriormente, aparece una cuarta, la zona subventricular. Las células de la zona intermedia migran hacia la zona marginal y dan lugar a las capas corticales. Por consiguiente, la sustancia gris se localiza periféricamente y los axones de sus cuerpos celulares pasan centralmente y forman un gran volumen de sustancia blanca, el centro bulbar.

En un principio, la superficie de los hemisferios es lisa (Figura 18-31A); sin embargo, a medida que avanza el crecimiento, se desarrollan surcos (sulci) y circunvoluciones (gyri) (véanse Figuras 18-31B y C). Los surcos y circunvoluciones permiten un aumento considerable del área de superficie de la corteza cerebral sin precisar de un incremento importante del tamaño craneal (Figura 18-32B y C). A medida que crece cada hemisferio cerebral, la corteza que recubre la superficie externa del cuerpo estriado crece relativamente despacio y en poco tiempo se queda pequeña (véase Figura 18-31D). Esta corteza enterrada, oculta en las profundidades del surco (fisura) lateral del hemisferio cerebral (véase Figura 18-32), es la ínsula (L., isla).

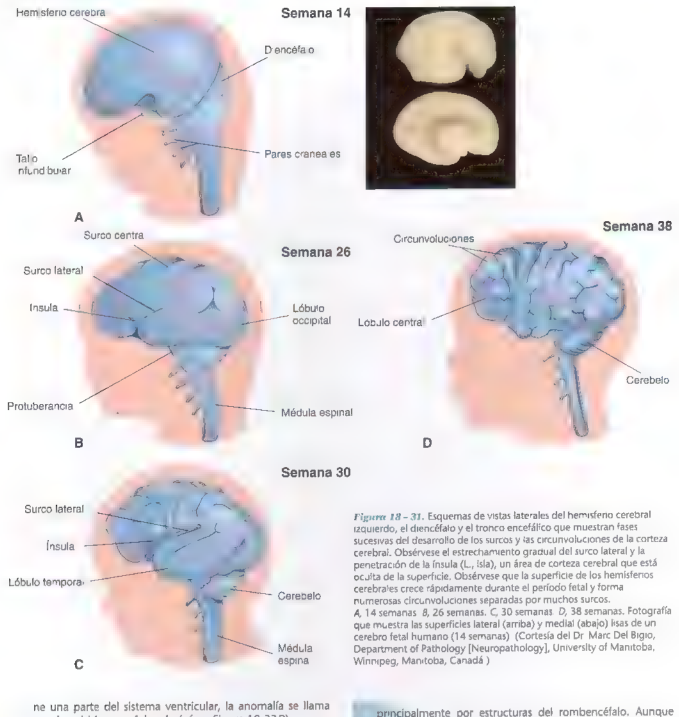
Anomalias congénitas del encéfalo

Debido a la complejidad de su evolución embriológica, es frecuente el desarrollo anómalo del encéfalo (alrededor de 3 de cada 1.000 nacimientos). La mayoría de las anomalías congénitas del encefalo, como la meroanencefalia (anencefalia) y el meningoencefalocele, son consecuencia del cierre defectuoso del neuroporo rostral a lo largo de la cuarta semana (Figura 18-33C) y afectan a los tejidos suprayacentes (meninges y bóveda craneal). Los factores que originan ATN son de naturaleza genética, nutricional o ambiental. Las anomalias congénitas del encéfalo pueden deberse a alteraciones de la morfogenia o la histogenia del tejido nervioso, o bien a fallos del desarrollo en estructuras asociadas (notocorda, somitas, mesénquima y craneo). La histogenia anómala de la corteza cerebral puede dar lugar a convulsiones (Figura 18-34) y varios tipos de retraso mental. El desarrollo intelectual anómalo puede ser el resultado de la exposición del embrión/feto a ciertos virus y niveles elevados de radiación durante el período del desarrollo comprendido entre las semanas 8 y 16 (véase Capítulo 8). En la aparición de la parálisis cerebral podrían estar implicados factores prenatales; sin embargo, esta deficiencia motora central se debe con mayor frecuencia al daño ocasionado a un encéfalo fetal normal durante el parto. La parálisis cerebral representa uno de los trastornos más incapacitantes de la niñez.

findall's billion

Las anomalías que acontecen durante la formación del cráneo (cráneo bífido) se asocian con frecuencia a anomalías congénitas del encéfalo o las meninges. Las anomalías craneales suelen encontrarse en el plano medio de la bóveda craneal (véase Figura 18-33A). Frecuentemente, el defecto se sitúa en la parte escamosa del hueso occipital y puede incluir a la parte posterior del agujero occipital. Por lo general, cuando la anomalía es pequeña únicamente se hernian las meninges y se trata de un meningocele craneal o cráneo bífido con meningocele (véase Figura 18-33B).

El cráneo bífido asociado a herniación del encéfalo o de sus meninges ocurre aproximadamente en uno de cada 2 000 nacimientos. Cuando la anomalía craneal es grande, las meninges y parte del encéfalo (Gr. enkephalos) se hernian, formando un meningoencefalocele (véanse Figuras 18-33C y 18-35). Si el cerebro que se hernia contie-



meningohidroencefalocele (véase Figura 18-33D).

steefalis y merosner

Estas graves anomalías cerebrales se deben a la falta de cierre del rostroporo neural durante la cuarta semana del desarrollo. Como consecuencia de ello, el primordio del prosencéfalo es anómalo y el desarrollo de la bóveda craneal, defectuoso (véanse Figuras 18-19, 18-36 y 18-37). La mayoría del encéfalo embrionario está expuesto o se sale del cráneo, la denominada exencefalia. Debido a la estructura anómala y vascularización del encéfalo extraencefálico embrionario, el tendo nervioso sufre una degeneración. Los restos del encéfalo aparecen como una masa vascular esponjosa formada principalmente por estructuras del rombencéfalo. Aunque esta ATN se conoce como anencefalla (Gr. an, sin, + enkephalos, encéfalo), siempre existe un tallo encefálico rudimentano y tendo neural funcionante en los lactantes vivos. Por este motivo, el término meroanencefalla (Gr. meros, parte) resulta más adecuado para referirse a esta anomalía.

La meroanencefalla constituye una anomalia mortal común que se observa como mínimo en uno de cada 1.000 nacimientos. Su incidencia es entre dos y cuatro veces mayor en mujeres que en varones. Se encuentra siempre asociada a acrania (ausencia de la bóveda craneal) y se puede relacionar con raquisquisis cuando el defecto del cierre del tubo neural es amplio (véanse Figuras 18-14 y 18-37). La meroanencefalia es la anomalía grave más frecuente observada en fetos muertos. El mantenimiento de la vida extrauterina es

Surco central
Surco lateral
Insula
Polo frontal
Protuberancia



Lóbulo occipital
Cerebelo





Figure 18 – 32. A, Fotografía de una vista lateral del cerebro de un feto nacido muerto (25 semanas). (Tomada de Nishimura H, Semba R, Tanimura T, Tanaka O: Prenatal Development of the Human with Special Reference to Craniofocial Structures. An Atlas. US Department of Health, Education, and Welfare, National Institutes of Health, Bethesda, EE.UU., 1977) B, Fotografía que illustra las superficies interna (arriba) y lateral (debajo) del encéfalo fetal (semana 25). C, Fotografía que muestra las superficies lateral (arriba) e interna (abajo) del encéfalo fetal (semana 38). Obsérvese que, a medida que el encéfalo crece, el patrón de circunvoluciones de los hemisferios cerebrales se hace más compiejo—compárese con la Figura 18-31—. (Cortesía del Dr. Marc Del Bigio, Department of Pathology [Neuropathology], University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

imposible en lactantes con meroanencefalia. Los lactantes afectados por esta grave ATN sobreviven escasas horas tras su nacimiento. La meroanencefalia se sospecha en el útero cuando existe una concentración elevada de alfafetoproteína en el líquido amniótico (véase Capítulo 6). Se puede diagnosticar con facilidad mediante ecografía (véase Figura 18-37), fetoscopia y radiografía, ya que hay ausencia de partes extensas del encéfalo y la bóveda craneal. Se suele efectuar un aborto terapéutico, si la madre lo solicita, cuando la continuación del embarazo originará el nacimiento de un niño con anomalías graves, como la meroanencefalia, ncompatibles con la vida extrauterina.

La exencefalia y la meroanencefalia se pueden inducir experimentalmente en ratas por medio de agentes teratógenos. Los estudios de abortos humanos exencefálicos sugieren que el proceso es semejante en el hombre. La incidencia familiar de estos defectos indica con claridad la participación de factores genéticos. La meroanencefalia suele tener una herencia multifactorial. Un exceso de líquido amniótico (polihidramnios) se suele asociar con meroanencefalia, posiblemente debido a la falta de control neural para ingerirlo; por tanto, el líquido no pasa hacia los intestinos para su absorción y ulterior eliminación a través de la placenta.

Morecefelia

En el caso de este trastorno poco común, la bóveda craneal y el encéfalo son pequeños, pero el tamaño de la cara es

normal (Figura 18-38). Estos niños tienen un retraso mental notable debido al infradesarrollo del encéfalo. La microcefaila (Gr. mikros, pequeño + kephale, cabeza) es consecuencia de la microencefalia (Gr. mikros, pequeño + enkephalos, encéfalo), puesto que el crecimiento de la bóveda craneal se debe en gran parte a la presión del encéfalo en desarrollo.

Con frecuencia se desconoce la causa de la microcefalia. Algunos casos parecen tener un origen genético (autosómico recesivo), mientras que otros se deben a factores ambientales. La exposición a cantidades grandes de radiación ionizante, agentes infecciosos (como citomegalovirus, virus de la rubéola y *Toxoplasma gondii* [véase Capítulo 8], así como a ciertas drogas (alcoholismo materno) durante el período fetal son factores contribuyentes en algunos casos. Se puede detectar la microcefalia en el útero mediante ecografías realizadas durante la gestación. Una cabeza pequeña puede ser consecuencia de la sinóstosis prematura (unión ósea) de todas las suturas craneales (véase Capítulo 15); no obstante, la bóveda craneal es delgada y con marcas exageradas de las circunvoluciones.

Agnazala del cuerpo calless

En este trastorno hay una ausencia total o completa del cuerpo calloso, la principal comisura neocortical de los hemisferios cerebrales (Figura 18-39A y B). Puede ser asintomático, pero son frecuentes las convulsiones y la deficiencia mental. En dos hermanas con agenesia del cuerpo calloso, la única sintomatología consistió en convulsiones, recurrentes en una de ellas, pero tan sólo ocasionales y menores en la otra. Sus CI se encontraban dentro del promedio. Se desconoce la causa de esta anomalía, no se dispone de indicios que sugieran que se trata de un trastorno hereditario.

Till Social Hart

El aumento significativo del tamaño de la cabeza suele ser consecuencia de un desequilíbrio entre la producción y la absorción de líquido cefalorraquideo (LCR); debido a ello, existe un exceso de LCR en el sistema ventricular del encéfalo (Figura 18-40). La hidrocefalia se debe al deterioro de la circulación y la absorción de LCR y, en ciertos casos poco frecuentes, al aumento de producción de este líquido por un adenoma del plexo coroldeo. Con frecuencia, la alteración de la circulación del LCR se debe a la estenosis congénita del acueducto (véanse Figuras 18-40 y 18-41). El acueducto cerebral es estrecho o está formado por varios conductos diminutos. En algunos casos, la estenosis del acueducto se transmite mediante un carácter ligado al cromosoma X, pero la mayoría de ellos parecen ser debidos a una infección fetal (como citomegalovirus o Toxoplasma gondii [véase Capítulo 8]), o bien a la prematuridad asociada con hemorragia intraventicular. La presencia de sangre en el espacio subaracnoideo puede obstruir las cisternas o las vellosidades arachoideas.

El bloqueo de la circulación del LCR comporta la dilatación de los ventrículos proximales a la obstrucción, acumulación interna de LCR y presión en los hemisferios cerebrales (véase Figura 18-41). Esta dilatación presiona al encéfalo entre el líquido ventricular y los huesos de la bóveda. En los lactantes, la presión interna da lugar a un ritmo aceierado de expansión del encéfalo y la bóveda craneal debido a que las suturas fibrosas no están fusionadas. El término hidrocefalia se suele usar para la hidrocefalia obstructiva o no comunicante, en la que todo o parte del sistema ventricular ha sufrido un

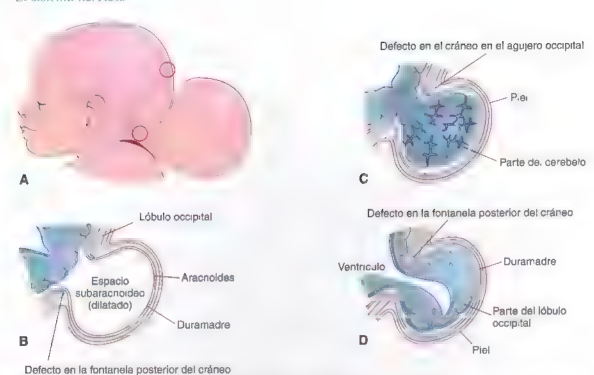


Figure 18—33 Esquemas de un cráneo bíf do (defecto óseo del cráneo) y diversos tipos de herniación del cerebro o meninges. A, D bajo de la cabeza de un recien nacido con un gran saliente en la región occipital del cráneo. El círculo rojo super or indica un defecto craneal en la fontanela superior. El circulo rojo inferior muestra un defecto craneal en la proximidad del agujero occipital. B, Meningoeie formado por una protrusión de las meninges craneales liena de liquido cefalorraquideo (LCR). C, Meningoencefalocele que se forma por la salida de una parte del cerebro recubierta de meninges y piel. D, Meningohidroencefalocele formado por la salida de parte del lóbulo occipital que contiene una parte del asta posterior del ventrículo lateral.





Figura 18 - 34. A, Corteza cerebral heterotópica focal. Imagen de resonancia magnética de una joven de 19 años de edad con convulsiones que muestra una corteza cerebral heterotópica en el lóbulo parietal derecho, con una muesca en el ventrículo lateral del mismo lado; obsérvese la falta de corteza organizada en la superficie suprayacente del encéfalo. La corteza heterotópica se debe a una interrupción de la migración centrífuga de neuroblastos a lo largo de las prolongaciones radiales de células ghales. (Cortesía del Dr. Gerald Smyser, Altru Health System, Grand Forks, ND, EE.UU.) B, Fotografía de un corte coronal de un encéfalo adulto con heterotopia periventricular (flecha) en el cerebro parietal. Las estructuras de la sustancia gris lobulada a lo largo del ventrículo representan células que no han logrado migrar, pero que se han diferenciado en neuronas. (Cortesía del Dr. Marc R. Del Bigio, Department of Pathology [Neuropathology], University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)



Figura 18 - 35. Fotografía de un niño con un gran meningoencefalocele en el área occipital. (Cortesía del Dr. A. E. Chudley, Section of Genetics and Metabolism, Department of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital and University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá)

cuarto ventrículo o los espacios subaracnoideos crecen todos los ventrículos, mientras que cuando únicamente se ha obstruido el acueducto cerebral, se produce una dilatación de los ventrículos lateral y tercero (véase Figura 18-41). La obstrucción de un agujero interventricular puede causar la dilatación de un ventrículo. La hidrocefalia debida a la obstrucción de las cisternas subaracnoideas o al funcionamiento incorrecto de las vellosidades aracnoideas se denomina hidrocefalia no obstructiva o comunicante. A pesar de que la hidrocefalia se puede acompañar de una espina bifida quística, el crecimiento de la cabeza puede no ser obvjo al nacer. La hidrocefalia suele producir un adelgaza-

miento de los huesos de la bóveda craneal, prominencia de la frente, atrofia de la corteza cerebral y de la sustancia blanca (véase Figura 18-408 y C) y compresión de los ganglios basales y del diencéfalo.

Meloprocescofalia

En esta anomalía grave y relativamente frecuente del desarrollo se han implicado factores genéticos y ambientales (Figura 18-42). La diabetes materna y los teratógenos, como las dosis elevadas de alcohol, pueden destruir células embrionarias del plano medio del disco embrionario durante la tercera semana, produciendo diversas anomalías congénitas por la formación defectuosa del prosencéfalo. Los lactantes presentan un prosencéfalo pequeño y los ventrículos laterales se suelen fusionar para formar un único ventrículo de gran tamaño. Por lo general, los defectos del desarrollo del prosencéfalo causan anomalías faciales como consecuencia de la reducción de tejido en la prominencia nasal (véase Capítulo 10). La cercanía excesiva de los ojos (hipotelorismo) suele indicar la existencia de holoprosencefalia. Los estudios moleculares han permitido identificar varios genes relacionados con este trastorno, como es el caso de erizo sónico (Shh)

Midweecefalls

Se trata de una anomalía muy poco frecuente (Figura 18-43). Los hemisferios cerebrales están ausentes o representados por sacos membranosos con restos de la corteza cerebral dispersa sobre las membranas. El tronco encefálico (mesencéfalo, protuberancia y bulbo raquídeo) se encuentra relativamente intacto. El aspecto de estos recién nacidos suele ser normal al nacer; no obstante, la cabeza crece en exceso después de ese momento por la acumulación de LCR. Por lo general se suele efectuar una derivación ventriculoperito-





Figura 18 - 36. Imágenes de resonancia magnética (RM) de un niño de un día de edad. A, RMN sagital obtenida de modo que el LCR es brillante. La imagen está borrosa por el movimiento de niño B, imagen axial localizada en el defecto craneal cercano a agujero occipital y obtenida de modo que el LCR aparece oscuro (Compárese con la Figura 18-33C) (Cortesía del Dr. Gera di S. Smyser, Altru Health System, Grand Forks, ND, EE.UU.)



Ligura 18 - 37. Ecografía de un feto normal a las 12 semanas de gestación (izquierda) y un feto de 14 semanas que presenta acrania y meroanencefalia (derecha). (Tomado de Pooh RK, Pooh KH: Transvaginal 3D and Doppler ultrasonography of the fetal brain. Sem Perinatology 25.38, 2001).

neal con el fin de prevenir el crecimiento adicional de la bóveda craneal. No hay desarrollo mental y el desarrollo cognitivo es escaso o nulo. Se desconoce el origen de esta anomalía rara y grave; sin embargo, se dispone de indicios que apuntan que podría ser resultado de la obstrucción temprana del flujo sanguíneo hacia las áreas irrigadas por las arterias carótidas internas.

Malformación de Arnold-Chiari

Se trata de la anomalía congénita más común de las que afectan al cerebelo (Figura 18-44). Una proyección en forma de lengua y el desplazamiento inferior del vermis del cerebelo se hernian a través del agujero occipital hacia el canal vertebral. La anomalía origina un tipo de hidrocefalia comunicante en la que hay interferencia en la absorción del LCR, como consecuencia de lo cual la totalidad del sistema ventricular está distendida. La malformación de Arnold-Chlari o de Chiari ocurre en uno de cada 1.000 nacimientos y con frecuencia se acompaña de espina bífida con mielomeningocele, espina bífida con mielosquisis e hidrocefalia. No está bien definida la causa de esta patología; sin embargo, la fosa craneal tiene un tamaño anormalmente pequeño en estos niños.

Maria de la comita del la comita del la comita del la comita del la comita de la comita de la comita del l

El deterioro congénito de la inteligencia se puede deber a diversos trastornos de base genética (como el síndrome de Down). El retraso mental puede ser consecuencia de la acción de un gen mutado o bien de una anomalía cromosómica (p. ej., un cromosoma 13, 18 ó 21 adicional). En el Capítulo 8 se comentan las anomalías cromosómicas y el retraso mental El alcoholismo materno constituye el motivo más frecuente de retraso mental. El período del desarrollo humano comprendido entre las semanas 8 y 16 representa el período de mayor sensibilidad de daño encefálico fetal debido a dosis elevadas de radiación. Hacia finales de la semana 16, la mayor parte de la proliferación neuronal y migración celular hacia la corteza cerebral ha finalizado. La disminución suficiente del número de células en dicha corteza comporta un retraso mental grave. Se puede reco-



Figurn 18 – 38. Fotografía de un niño con microcefalia que muestra la cara típica de tamaño normal y la pequeña bóveda craneal. (Tomado de Laurence KM, Weeks R. Abnormalities of the central nervous system En Norman AP [ed.]: Congenital Abnormalities in Infancy, 2.º ed, 1971 Cortesía de Biackwell Scientific Publications.)

mendar el aborto terapéutico cuando la exposición supera 10.000 mrad. Los trastornos que afectan al metabolismo proteico, glucídico y lipídico también pueden originar retraso mental. Las infecciones maternas y fetales (como la sífilis, por virus de la rubéola, la toxoplasmosis y por citomegalovrus) y el cretinismo se asocian con frecuencia al retraso mental. El retraso del desarrollo mental durante el período de crecimiento posnatal puede ser debido a lesiones al nacer, toxinas (como el plomo), infecciones cerebrales (p. ej., meningitis), traumatismo cerebral consecuencia de lesiones de la cabeza y envenenamiento

Desarrollo del sistema nervioso periférico

El sistema nervioso periférico (SNP) consta de nervios craneales, raquideos y viscerales, así como de ganglios craneales, raquídeos y autónomos. El SNP se desarrolla a partir de diversas fuentes, fundamentalmente de la cresta neural. Todas las células sensitivas (somáticas y viscerales) del SNP proceden de las células de la cresta neural. Los cuerpos celulares de estas células sensitivas se localizan fuera del SNC. Con excepción de las células del ganglio espiral de la cóclea y el ganglio vestibular del PC VIII (nervio vestibulococlear), todas las células sensitivas periféricas son inicialmente bipolares, pero ambas prolongaciones se unen pronto para formar una sola y un tipo de neurona unipolar (véase Figura 18-9D). Esta prolongación tiene unas ramificaciones periférica y central La ramificación periférica finaliza en una terminación sensorial, mientras que el central penetra en la médula espinal o el encéfalo (véase Figura 18-8) Las células sensitivas del ganglio del PC VIII conservan la bipolaridad. El cuerpo celular de cada neurona aferente se recubre de una cápsula de células de





Figura 18 - 19 A, magen de resonancia magnética sagital de lencéfa o de una mujer de 22 años con mentalidad y función motora norma es. Se aprecia una ausencia completa de l'ouerpo ca loso. (Cortesia del Dr. Gerald S. Smyser, Altru Health System. Grand Forks, ND. EE UU.) B, Fotografia de un corte coronal del encefalo de un niño que muestra agenes a del cuerpo ca loso, que normalmente debería cruzar la linea med a para conectar ambos hemisferios cerebrales. Obsérvese el tálamo. (T.) y el desplazam ento hacia abajo de l'orgulo hacia los ventrículos latera ly tercero. (flecha). (Cortesia de Dr. Marcia. De Bigio, Department of Pathology. [Neuropathology.], un versity of Manitoba. Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

Schwann modificadas, las **celulas satélite** (vease Figura 18-8), que provienen de celulas de la cresta neura. Esta capsula es continua con la vaina neurolemal de celulas de Schwann que rodea a os axones de las neuronas aferentes

En la parte externa de las celulas satelite existe una capa de tejido conjuntivo que se continua con una vaina endoneural de las fibras nerviosas. Este tejido conjuntivo y las vainas endoneurales proceden del mesenguima

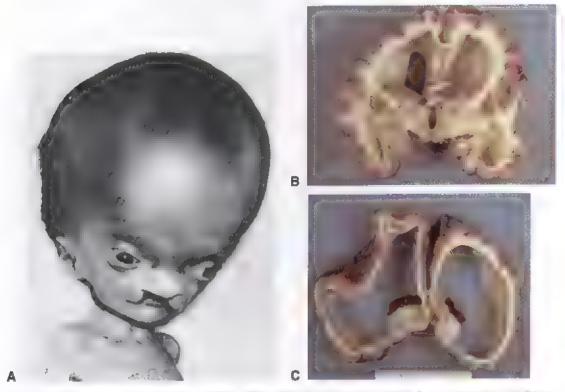
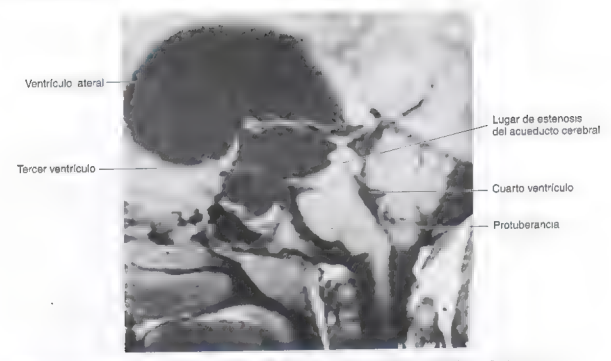


Figura 18 - 40. A, Fotografía de un niño con hidrocefa la y paladar hendido lepor no bilateral. B y C, Fotografías que illustran el encefa o de un niño de 10 años de edad que habla desarrol ado nidrocefa la en el utero como consecuencia de estenos side acueducto. La sustancia blanca delgada presenta una buena mielinización. En el asta frontal del ventrículo hay un tubo de derivación insertado con el fin de tratar la hidrocefalia. (Cortesía del Dr. Marc R. Del Biglio, Department of Pathology [Neuropathology], University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)



ligura 18 - 41 Estenosis congénita del acueducto cerebra. Esta imagen de resonancia magnética de un niño de nueve meses de edad con una cabeza grande muestra los ventrículos fatera es y tercero de gran tamaño. É LCR aparece oscuro en estas mágenes. E acueducto cerebral aparece como una línea oscura ventral respecto al techo del mesenceía o. E extremo craneal del acueducto es estenótico (estrecho), lo que comporta la ausencia de LCR oscuro. (Cortesía de IDr. Gerald S. Smyser, Altru Health System, Grand Forks, ND, EE.UU.)

Las células de la cresta neural en el encéfalo en desarrollo migran para formar ganglios sensoriales solamente en
relación con los nervios trigémino (PC V), facial (PC VII),
vesticulococlear (PC VIII), glosofaringeo (PC IX) y vago
(PC X). Las células de dicha cresta también se diferencian
en neuronas multipolares de los ganglios autónomos (véase
Figura 18-8), incluyendo ganglios de los troncos simpáticos que se encuentran a los lados de los cuerpos vertebrales; ganglios colaterales o prevertebrales en plexos del
tórax y abdomen (como los plexos cardíaco celíaco y
mesentérico), y ganglios parasimpáticos o terminales en
o cerca de las visceras (p. ej., plexos submucoso o de
Meissner). Las células de los paraganglios o células cro-

mafines también derivan de la cresta neural. El término paraganglio abarca varios grupos muy diseminados de células similares en varios respectos a las medulares de las glándulas suprarrenales. Los grupos celulares se hallan principalmente en posición retroperitoneal, con frecuen-



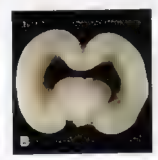


Figura 18 – 42. Fotografías que muestran una vista frontal de un encéfalo intacto (A) y de un corte coronal (B) de un feto de 21 semanas de gestación con holoprosencefalia. (Cortesía del Dr. Marc R. Del Bigio, Department of Pathology [Neuropathology], University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.) Este defecto del desarrollo se debe a la falta de segmentación del prosencéfalo (tubo neural rostral) hacia los hemisfenos cerebrales izquierdo y derecho, telencéfalo y diencéfalo, así como los bulbos olfatorios y vías ópticas.



Figura 16 - 43. RM (resonancia magnética) de la cabeza de un niño con hidranencefalia que muestra el tronco encefálico y la médula espinal con remanentes del cerebelo y la corteza cerebral. El resto del cráneo está lleno de LCR. (Tomada de Behrman RE, Kliegman RM, Arvin AM [eds.]: Nelson Textbook of Pediatrics, 15.º ed. Filadelfia, WB Saunders, 1996)



Figura 18 - 44. Fotografía que muestra una malformación de Arnold Chiari de tipo II en un feto de 23 semanas de gestación. La exposición in situ del rombencéfalo revela tej do cerebeloso (flecha) por debajo del agujero occipita!. (Cortesía del Dr. Marc R. Del Bigio, Department of Pathology [Neuropathology], University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

cia en asociación con los ganghos simpáticos. Los cuerpos carotídeos y aórticos también poseen pequeñas islas de células cromafines asociadas a ellos. Estos grupos diseminados de células cromafines constituyen el sistema cromafin. Asimismo, las células de la cresta dan lugar a los melanoblastos (precursores de los melanocitos) y a las células de la médula de la glándula suprarrenal.

Nervios raquideos

Las fibras nerviosas motoras que surgen de la medula espinal comienzan a aparecer a finales de la cuarta semana (véanse Figuras 18-4 y 18-6 a 18-8). Las fibras nerviosas salen de células de las plaças basales de la médula espinal en desarrollo y emergen como una serie continua de raicillas a lo largo de su superficie ventrolateral. Las fibras destinadas a un grupo muscular determinado en desarrollo se organizan en un haz, formando una raíz nerviosa ventral. Las fibras nerviosas de la raiz nerviosa dorsal están compuestas por axones procedentes de las células de la cresta neural que migran hacia la cara dorsolateral de la médula espinal, donde se diferencian en células de los ganglios raquídeos (véanse Figuras 18-7 a 18-9). Las prolongaciones centrales de las neuronas de los ganglios raquídeos forman un único haz que crece hacia la médula espinal contigua al vértice del asta dorsal de la sustancia gris (véase Figura 18-4B y C). Las prolongaciones distales de las células de los ganglios raquideos crecen hacia la raiz nerviosa ventral y finalmente se unen a ella para formar un nervio raquideo. Inmediatamente antes de su formación, un nervio raquideo mixto se divide en ramas primarias dorsal y ventral (L. rami, ramas). La rama primaria dorsal, la división menor, inerva la musculatura axial dorsal (véase Figura 16-1), vértebras, articulaciones intervertebrales posteriores y parte de la piel de la espalda. La rama primaria ventral, división mayor de cada nervio raquídeo, participa en la inervación de las extremidades y partes ventrolaterales de la pared corporal. Los plexos nerviosos mayores (cervical, humeral y lumbosacro) están formados por ramas primarias ventrales

A medida que se desarrolla cada yema de la extremidad, los nervios de los segmentos de la médula espinal opuestos a éstas se alargan y crecen hacia el miembro. Las fibras nerviosas se distribuyen hasta sus músculos, que se diferencian a partir de células miógenas procedentes de los somitas (véase Capítulo 16). La piel de las extremidades en desarrollo también es mervada de forma segmentaria. Al principio del desarrollo, las ramas primarias ventrales sucesivas se hallan unidas por asas de conexión de fibras nerviosas, especialmente las que inervan a las extremidades (como el plexo humeral). La división dorsal de los troncos de estos plexos inervan los músculos extensores y la superficie extensora de las extremidades; las divisiones ventrales de los troncos inervan los músculos flexores y la superficie flexora. Los dermatomas y la inervación cutánea de las extremidades se describen en el Capitulo 17

Pares craneales

A lo largo de las semanas quinta y sexta del desarrollo se forman doce pares de nervios craneales que se clasifican en tres grupos en función de su origen embriológico

Pares craneales eferentes somáticos

Los nervios patético (PC IV), motor ocular externo (PC VI), hipoglosó (PC XII) y la mayor parte del motor ocular comun (PC III) son homólogos a las raíces ventrales de los nervios raquídeos (Figura 18-45). Las células de origen de estos nervios se localizan en la columna eferente somática (derivada de las placas basales) del tallo encefálico. Sus axones se distribuyen por los músculos derivados de los miotomas de la cabeza (preótico y occipital; véase Figura 16-4)

El nervio hipogloso (PC XII) se asemeja a un nervio raquideo más que el resto de pares craneales eferentes somáticos. El PC XII se forma por la fusión de las fibras de las raíces ventrales de tres o cuatro nervios occipitales (véase Figura 18-45A). Las raices sensitivas correspondientes a las raíces dorsales de los nervios raquideos están ausentes. Las fibras motoras somáticas se originan a partir del núcleo hipogloso formado por células motoras similares a las del asta ventral de la médula espinal Estas fibras dejan la pared ventrolateral del bulbo raquideo en varios grupos, las raíces nerviosas hipoglosas, que convergen para formar el tronco común del PC XII (véase Figura 18-45B) Crecen rostralmente y finalmente inervan los músculos de la lengua, que parecen derivar de miotomas occipitales (véase Figura 16-4). Al desarrollarse el cuello, el nervio hipogloso se sitúa en una posición cada vez más alta.

El nervio motor ocular externo (PC VI) surge de las células nerviosas de las placas basales del metencéfalo. Pasa de su superficie ventral a la posterior de los tres miotomas próticos de los cuales se piensa procede el músculo recto externo del ojo

El nervio patético (PC IV) procede de células nerviosas de la columna eferente somática de la parte posterior del mesencéfalo. Aunque se trata de un nervio motor, sale dorsalmente del tronco encefálico y pasa ventralmente hacia el músculo oblicuo superior del ojo.

El nervio motor ocular común (PC III) inerva la mayoria de los músculos del ojo (esto es, rectos superior, inferior e interno y oblicuo inferior) que se cree derivan de los primeros miotomas preóticos.

Nervios de los arcos faringeos

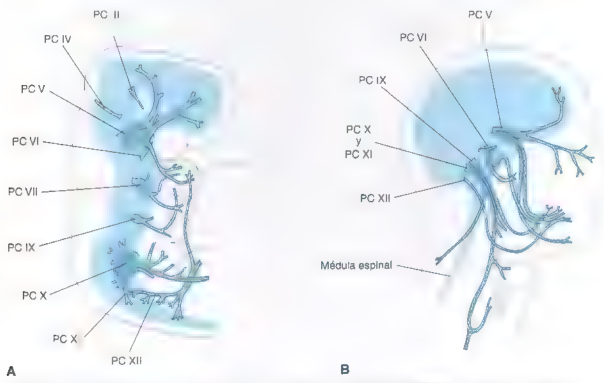
Los pares craneales V, VII, IX y X inervan los arcos faringeos embrionarios; por tanto, las estructuras que se desarrollan a partir de estos arcos reciben su mervación de esos pares craneales (véanse Figura 18-45A y Tabla 10-1).

El nervio trigémino (PC V) es el nervio correspondiente al primer arco faringeo, pero posee una rama oftalmica que no es un componente faringeo. El PC V es fundamentalmente sensitivo y constituye el principal nervio sensitivo de la cabeza. El ganglio trigémino de gran tamano se encuentra junto al extremo rostral de la protuberancia y sus células derivan de la parte más anterior de la cresta neural. Las prolongaciones centrales de células en este ganglio forman la gran raíz sensorial del PC V, que penetra en la porción lateral de la protuberancia. Las prolongaciones periféricas de células de este ganglio se separan en tres grandes ramas (nervios oftálmico, maxilar superior y maxilar inferior). Sus fibras sensitivas inervan la piel de la cara, así como el revestimiento de la boca y la narız (véase Figura 10-7). Las fibras motoras del PC V surgen de células de la parte más anterior de la columna eferente visceral especial del metencéfalo. El núcleo motor de este nervio se encuentra en la parte media de la protuberancia. Las fibras salen de ésta en el lugar de entrada de las fibras sensitivas y pasan a los músculos de la masticación y a otros que se desarrollan en la prominencia mandibular del primer arco faríngeo (véase Tabla 10-1). El

núcleo mesencefalico del PC V se diferencia a partir de células del mesencéfalo que se extienden rostralmente desde el metencéfalo.

El nervio facial (PC VIII) es el nervio del segundo arco faríngeo. En su mayor parte está formado por fibras motoras que surgen principalmente de un grupo nuclear de la columna eferente visceral especial de la porción caudal de la protuberancia. Estas fibras se distribuyen a los músculos de la expresión facial así como a otros músculos que se forman en el mesénquima del segundo arco faríngeo (véase Tabla 10-1). El pequeño componente eferente visceral general del PC VII termina en los ganglios autónomos periféricos de la cabeza. Las fibras sensitivas del PC VIII surgen de las células del ganglio geniculado. Las prolongaciones centrales de estas células penetran en la protuberancia, al tiempo que las periféricas pasan al nervio petroso superficial mayor y, a través del nervio de la cuerda del tímpano, a las papilas gustativas de los dos tercios anteriores de la lengua

El nervio glosofaringeo (PC IX) es el nervio que corresponde al tercer arco faringeo. Sus fibras motoras surgen de las columnas eferentes viscerales especial y, en menor medida de la columna eferente visceral general de la porción anterior del mielencéfalo. El PC IX se forma a partir de varias raicillas que surgen del bulbo inmediatamente caudales respecto al oído interno en desarrollo Todas las fibras de la columna eferente visceral especial se distribuyen al músculo estilofaringeo, derivado del mesén quima del tercer arco faringeo (véase Tabla 10-1). Las fibras eferentes generales se distribuyen al gangho ótico desde el cual las fibras posganghonares se dirigen a las glàndulas parôtida y linguales posteriores. Las fibras sensi tivas del PC IX se distribuyen como fibras aferentes visce-



Liguera 18 - 45 A, Esquema de un embrión de cinco semanas que muestra la distribución de la mayor parte de los pares craneales, especialmente los que inervan los arcos faríngeos Β, Esquema de la cabeza y el cuel o de un adulto que i ustra la distribución general de la mayor parte de los pares craneales.

rales especiales y sensitivas (fibras gustativas) en la parte

posterior de la lengua

El nervio vago (PC X) está formado por la fusión de los nervios del cuarto y sexto arcos faringeos (véase Tabla 10-1). Posee grandes componentes eferente visceral y aferente visceral que se distribuyen al corazón, intestino anterior y sus derivados, así como a una extensa porción del intestino medio. El nervio del cuarto arco faringeo se convierte en el nervio laringeo superior, que inerva el músculo cricotiroideo y los músculos constrictores de la faringe El nervio correspondiente al sexto arco faringeo se transforma en el nervio laringeo recurrente, que inerva diversos musculos laringeos

El nervio accesorio (PC XI) tiene dos orígenes distintos (véase Figura 18-45). La raíz craneal es una extensión posterior del PC X, y la raíz raquídea sale de los cinco o seis segmentos cervicales craneales de la médula espinal. Las fibras de la raíz craneal emergen de la superficie lateral del bulbo, donde se unen al nervio vago e inervan los músculos del paladar blando y músculos intrínsecos de la laringe. Las fibras de la raíz raquídea mervan los músculos esternocleidomastoideo y trapecio.

Nervios sensoriales especiales

El nervio olfatorio (PC I) surge del bulbo olfatorio. Las células olfatorias son neuronas bipolares que se diferencian a partir de las células del revestimiento epitelial del saco nasal primitivo. Los axones de las células olfatorias se agrupan en 18 a 20 haces alrededor de los cuales se desarrolla la placa cribiforme del hueso etmoides. Estas fibras sin mielinizar ferminan en el bulbo olfatorio.

El nervio óptico (PC II) está formado por más de un millón de fibras nerviosas que crecen hacia el encéfalo a partir de neuroblastos de la retina primitiva. Dado que este nervio se desarrolla a partir de la pared evaginada del prosencéfalo, en realidad representa un trayecto de fibras del encéfalo. El desarrollo del nervio óptico se describe en el Capítulo 19

El nervio vestibulococlear o auditivo (PC VIII) consta de dos tipos de fibras sensitivas en dos haces; estas fibras se conocen como los nervios vestibular y coclear. El nervio vestibular se origina en los canales semicirculares y el nervio coclear lo hace en el conducto coclear, en el cual se forma el órgano espiral (de Corti). Las neuronas bipolares del nervio vestibular tienen sus cuerpos celulares en el ganglio vestibular. Las prolongaciones centrales de esas células terminan en los núcleos vestibulares del suelo del cuarto ventrículo. Los cuerpos celulares de las neuronas bipolares del nervio coclear se encuentran en el ganglio espiral y sus prolongaciones centrales terminan en los núcleos cocleares ventral y dorsal del bulbo

Desarrollo del sistema nervioso autonomo

A nivel funcional el sistema autónomo se puede dividir en una porción simpática (toracolumbar) y otra parasimpática (craneosacra).

Sistema nervioso simpático

Durante la quinta semana, las células de la cresta neural de la región torácica migran a lo largo de cada lado de la médula espinal, en la que forman pares de masas celulares (ganglios) dorsolaterales a la aorta (véase Figura 18-8) Todos estos ganglios simpáticos organizados en segmentos están conectados en forma de cadena bilateral por fibras nerviosas longitudinales. Estos cordones ganglionares, los troncos simpáticos, se localizan a cada lado de los cuerpos vertebrales. Algunas células de la cresta neural migran en sentido ventral hacia la aorta y forman neuronas en los ganglios preaórticos, como los ganglios celiacos y mesentéricos (véase Figura 18-8). Otras células de esta cresta migran hacia el área del corazón, pulmones y tubo digestivo, donde forman ganglios terminales en plexos simpáticos situados cerca o en el interior de estos órganos.

Cuando se han formado los troncos simpáticos, los axones de las neuronas simpáticas, localizadas en la columna celular intermediolateral (asta lateral) de los segmentos lumbares de la médula espinal, pasan a través de la raíz ventral de un nervio raquideo y una rama blanca comunicante (rama de conexión) hasta un ganglio paravertebral (véase Figura 18-8). En este lugar pueden establecer una sinapsis con neuronas o bien ascender o descender en el tronco simpático para hacerlo a otros niveles. Otras fibras presinápticas pasan a través de los ganglios paravertebrales sın hacer sinapsis y forman nervios esplácnicos para las vísceras. El trayecto de las fibras postsmápticas se realiza a través de una rama gris comunicante por medio de un ganglio simpático hacia un nervio raquideo; por consiguiente, los troncos simpáticos están compuestos por fibras ascendentes y descendentes

Sistema nervioso parasimpático

Las fibras parasimpáticas presmápticas emergen de neuronas de los núcleos del tronco encefálico y de la región sacra de la médula espinal. Las fibras procedentes del tronco encefálico salen a través de los nervios motor ocular común (PC III), facial (PC VII), glosofaringeo (PC IX) y vago (PC X). Las neuronas postsinápticas se localizan en los ganglios periféricos o en plexos cercanos o dentro de la estructura inervada (como la pupila del ojo y las glándulas salivales)

-Megacolon aganglionar congénico

El megacolon aganglionar congénito o enfermedad de Hirschsprung se debe a la ausencia de células ganglionares en la pared del intestino grueso que se extiende proximalmente y de forma continua desde el ano durante un tramo variable. La enfermedad de Hirschsprung constituye la causa más frecuente de obstrucción del intestino posterior en el recién nacido, con una incidencia global de 1:5,000 nacimientos (véase Figura 12-27). La carencia de inervación del coton es consecuencia de la falta de migración de los precursores neuronales entéricos hacia la pared del intestino posterior. El segmento de colon afectado se paraliza en un estado de constricción, produciendo distensión del intestino proximal con inervación normal. El segmento aganglionar está limitado al colon rectosigmoide en el 75% de los casos. La sintomatología clínica de esta patología suele comenzar en las 48 horas siguientes al nacimiento con retraso de la eliminación del meconio (heces fetales). Los varones se afectan con mayor frecuencia que las mujeres (4:1).

Resumen del sistema nervioso

El sistema nervioso central (SNC) se desarrolla a partir de un engrosamiento dorsal del ectodermo, la placa neural, que aparece hacia la mitad de la tercera semana. La notocorda subyacente y el mesodermo paraxial inducen la
placa neural. Esta placa se invagina para formar un surco
neural que cuenta con pliegues neurales en cada lado.
Cuando los pliegues neurales comienzan a fusionarse para
formar el tubo neural en la cuarta semana, algunas células neuroectodérmicas no quedan incluidas en él sino que
permanecen entre el tubo y el ectodermo de superficie
como la cresta neural.

El extremo craneal del tubo neural origina el encéfalo, cuyos primordios son el prosencéfalo, el mesencéfalo y el rombencéfalo. El prosencéfalo da lugar a los hemisferios cerebrales y al diencéfalo. El mesencéfalo embrionario se convierte en el mesencéfalo del adulto, mientras que el rombencéfalo forma la protuberancia, el cerebelo y el bulbo raquideo. El resto del tubo neural se convierte en la médula espinal El canal neural, la luz de este tubo, constituye los ventrículos del encéfalo y el canal central de la médula espinal. Las paredes del tubo neural sufren un engrosamiento por proliferación de sus células neuroepiteliales, que dan lugar a todas las células nerviosas y macrogiales del sistema nervioso central. La microglia se diferencia a partir de células mesenquimales que penetran en el sistema nervioso central con los vasos sanguíneos. La glandula hipófisis se desarrolla a partir de dos porciones completamente distintas:

- Un crecimiento ectodérmico hacia arriba procedente del estomodeo, el divertículo hipofisario que forma la adenohipofisis
- Un crecimiento neuroectodérmico hacia abajo desde el diencéfalo, la yema neurohipofisaria, que forma la neurohipofisis (véase Tabla 18-1)

Las células de los ganglios craneales, raquídeos y autónomos derivan de las células de la cresta neural, las cuales proceden de la cresta neural. Las células de Schwann, que mielinizan los axones externos a la médula espinal, también surgen de las células de la cresta neural. De modo semejante, casi todo el sistema nervioso autónomo y el tejido cromafín, incluyendo la médula suprarrenal, se desarrollan a partir de dicha población celular.

Se distinguen tres tipos de anomalías congénitas del sistema neri ioso

- anomalías estructurales causadas por la organogenia anómala, como anomalías del tubo neural (ATN) como consecuencia del cierre defectuoso de dicho tubo
- alteraciones de la organización de las células del sistema nervioso (p. ej., los efectos de dosis elevadas de radiación y desnutrición grave) que comportan retraso mental
- trastornos metabólicos, que suelen ser hereditarios y producen retraso mental debido a la acumulación de sustancias tóxicas (p ej., fenilcetonuria) o una deficiencia de sustancias esenciales (como el hipotiroidismo congénito)

Las anomalías congénitas del sistema nervioso central son comunes (alrededor de tres por cada 1.000 nacimientos). Las anomalías del cierre del tubo neural (ATN) representan las anomalías de mayor gravedad (p. ej., espina bifida quística). Las anomalías afectan a los tejidos circundantes, Algunos defectos del SNC se deben a factores genéticos (p. ej., anomalías cromosómicas numéricas, como la trisomia del cromosoma 21); otras son consecuencia de factores ambientales, como agentes infecciosos, drogas y metabolopatías. Casi todas las anomalías que afectan al SNC son causadas por una combinación de factores genéticos y ambientales. Las anomalías congénitas importantes (como la meroanencefalia) son incompatibles con la existencia. Otras anomalías graves (p. ej. espina bífida con mielomeningocele) causan incapacidad funcional (como parálisis muscular de las extremidades inferiores). Las anomalías graves del SNC son también consecuencia de anomalías congenitas del sistema ventricular encefálico. Hay dos tipos principales de hidrocefalia:

- Hidrocefalia obstructiva o no comunicante (obstrucción del flujo del LCR en el sistema ventricular).
- Hidrocefaha no obstructiva o comunicante (bloqueo del flujo del LCR en el espacio subaracnoideo)

En la mayoría de los casos, la hidrocefalia congénita se acompaña de espina bífida con mielomeningocele

El retraso mental se puede deber a anomalías cromosómicas ocurridas durante la gametogenia, metabolopatias, alcoholismo materno o infecciones durante la vida prenatal. Varios trastornos posnatales (como infección o traumatismo encefálico) también pueden originar un desarrollo encefálico anómalo

Problemus con orientación cluden

Caso 18-1

Una mujer embarazada desarrolló polihidramnios en pocos días (polihidramnios agudo). Tras un estudio ecográfico, el radiólogo le informó de que el feto presentaba acrania y meroanencefalia.

- ¿Con cuánta anticipación es posible detectar la meroanencefalia (anencefalia) mediante ecografía?
- Por qué se asocia la meroanencefalia a polihidramnios?
- ¿Qué otras técnicas se podrían emplear para confirmar el diagnóstico de meroanencefalia?

Caso 18-2

Un niño nació con un mielomeningocele lumbar grande recubierto por una delgada membrana. Después de unos días, el saco se ulceró y comenzó a supurar. Se detectó un déficit neurológico notable por debajo del nivel del saco.

- ¿Cuál es el origen embriológico de esta anomalía?
- ¿Cuál es el fundamento de la deficiencia neurológica?
- ¿Qué estructuras estarán probablemente afectadas?

Caso 18-3

Una TC de un lactante con un aumento de tamaño de la capeza mostró dilatación de los ventricu os lateral y tercero.

- ¿Cómo se denomina este trastorno?
- ¿Dónde sería más probable que la obstrucción produjese esta dilatación anómala de los ventrículos?
- ¿Se suele reconocer este trastorno antes del nacimiento?
- ¿Cómo cree usted que se podría tratar esta patología mediante intervención quirúrgica?

Caso 18-4

Un niño nació con la cabeza anormalmente grande.

- ¿La cabeza grande de un niño es equivalente a hidrocefalia?
- ¿Qué trastorno se suele relacionar con una cabeza de tamaño pequeño anómalo?
- ¿Depende el desarrollo del cráneo del crecimiento del encéfalo?
- ¿Qué factores ambientales representan causas conocidas de microcefalia?

Caso 18-5

Un radiólogo refirió que los ventrículos cerebrales de un niño estaban dilatados en la parte posterior y que los laterales se hallaban muy separados por un tercer ventrículo dilatado. Se diagnosticó agenesia del cuerpo calloso.

- ¿Qué síntoma común se asocia a la agenesia del cuerpo calloso?
- Son asintomáticos algunos pacientes?
- ¿Cuál es el fundamento de la dilatación del tercer ventrículo?

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografía y lecturas recomendadas

- Bell JE: The pathology of central nervous system defects in human fetuses of different gestational ages. In Persaud TVN (ed): Advances in the Study of Birth Defects, Vol 7 Central Nervous System and Craniofacial Malformations. New York, Alan R Liss, 1982
- Evans OB, Hutchins JB Development of the nervous system. In Hames DE (ed). Fundamental Neuroscience, 2nd ed. New York, Churchill Livingstone, 2002.
- Gartner LP, Hiatt JL: Color Textbook of Histology, 2nd ed Philadelphia WB Saunders 2001
- Harland R: Neural induction. Curr Opin Genet Develop 10:357, 2000
- Hutchins JB, Naftel JP Ard MD. The cell biology of neurons and glia. In Haines DE (ed): Fundamental Neuroscience, 2nd ed. New York, Churchill Livingstone, 2002
- Kollias SS, Ball WS Prenger EC. Review of the embryologic development of the pituitary gland and report of a case of

- hypophyseal duplication detected by MRI. Neuroradiology 37 3, 1995
- Koren G: Folic acid and neural tube defects Can Fam Phys 45 2605, 1999
- LeDouarin N, Kalcheim C The Neural Crest 2nd ed. Cambridge University Press, 1999
- Moore KL, Dalley AF: Clinically Oriented Anatomy, 4th ed. Baltimore, Williams & Wilkins, 1999
- Muller F. O'Rahilly R. The development of the human brain from a closed neural tube at stage 13. Anat Embryol (Berl) 177:203-224, 1988
- Naftel JP, Hardy SGP. Visceral motor pathways. In Hames DE (ed) Fundamental Neuroscience, 2nd ed New York Churchill Livingstone, 2002.
- Nakatsu T, Uwabe C, Shiota K. Neural tube closure in humans initiates at multiple sites: evidence from human embryos and implications for the pathogenesis of neural tube defects. Anat Embryol 201:455, 2000
- Noden DM. Spatial integration among cells forming the cranial peripheral neurons J Neurobiol 24 248, 1993
- O'Rahilly R, Müller F: Embryonic Human Brain. An Atlas of Developmental Stages, 2nd ed. New York, Wiley-Liss, 1999a
- O'Rahilly R, Müller F: Minireview summary of the initial development of the human nervous system *Teratology* 60 39 1999b.
- O'Rahiliy R, Müller F. The two sites of fusion of the neural folds and the two neuropores in the human embryo. *Teratology* 65 162, 2002.
- Otake M. Schull WJ- In utero exposure to A-bomb radiation and mental retardation, a reassessment. Br J Radiol 52:409, 1984
- Parkinson D Del Bigio MR Posterior "septum" of human spinal cord. normal developmental variations, composition, and terminology *Anat Rec* 244-572, 1996
- Persaud TVN- Environmental Causes of Human Birth Defects Springfield, IL, Charles C Thomas, 1990
- Pilu G, Falco P, Perolo A, et al. Ultrasound evaluation of the fetal neural axis. In Callen PW (ed) Ultrasonography in Obstetrics and Gynecology, 4th ed. Philadelphia, WB Saunders, 2000
- Pooh RK, Pooh KH Transvaginal 3D and Doppler ultrasonography of the fetal brain Sem Permatology 25 38, 2001
- Sarwark JL. Spina bifida Pediatr Clin North Am 43 1151, 1996
 Slack J. Essential Developmental Biology, Oxford, Blackwe
- Slack J. Essential Developmental Biology. Oxford, Blackwell Science, 2001
- Sanes DH, Reh TA, Harris WA. Development of the Nervous System New York Academic Press, 2000
- Uher BF, Golden JA Neuronal migration defects of the cerebral cortex- a destination debacle. Clin Genet 58:16, 2000
- Van Dyke DC Stumbo PJ, Berg MJ, Niebyl JR: Folic acid and prevention of birth defects. Dev Med Child Neurol 44:426 2002



El ojo y el oído



Desarrollo del ojo y las estructuras relacionadas **4**66

Desarrollo del oido 477

Resumen del desarrollo del ojo **=** 482

Resumen del desarrollo del oído ■ 482

Problemas con orientación clínica = 483

i) esarrollo del ojo y las estructuras relacionadas

El desarrollo inicial del ojo es consecuencia de una serie de señales inductoras. Los ojos derivan de cuatro fuentes:

- neuroectodermo del prosencéfalo
- ectodermo de la superficie de la cabeza
- mesodermo situado entre ambas capas
- células de la cresta neural

El neuroectodermo del prosencéfalo se diferencia en la retina, las capas posteriores del iris y el nervio óptico El ectodermo de la superficie de la cabeza forma el cristalino y el epitelio corneal. El mesodermo comprendido entre el neuroectodermo y el ectodermo de superficie da lugar a las capas fibrosa y vascular del ojo. Las células mesenquimales proceden del mesodermo, pero las células de la cresta neural migran hacia éste desde la cresta y se diferencian en la coroides, la esclerótica y el endotelio corneal. Los genes con homeocajas, como el regulador transcripcional Pax6, los FGF y otros factores de inducción, desempeñan un papel importante en el desarrollo del ojo de los vertebrados.

El desarrollo del ojo se observa por primera vez a principios de la cuarta semana. En los pliegues neurales del extremo craneal del embrión aparecen los surcos ópticos (Figura 19-1A y B). A medida que los pliegues neurales se unen para formar el prosencéfalo, los surcos ópticos se evaginan y dan lugar a unos divertículos huecos, las vesículas ópticas, que se proyectan desde la pared del prosencéfalo hacia el mesénquima adyacente (véase Figura 19-10). Las cavidades de las vesículas ópticas son continuas con la cavidad del prosencéfalo. La formación de estas vesículas es inducida por el mesénguma adyacente al encéfalo en desarrollo, probablemente a través de un mediador quimico. Conforme crecen las vesiculas ópticas, sus extremos distales se expanden y sus conexiones con el prosencéfalo se contraen para formar los tallos ópticos huecos (véase Figura 19-1D). En poco tiempo, las vesículas ópticas toman contacto con el ectodermo de la superficie. Simultaneamente, el ectodermo de superficie adyacente a las vesículas sufre un engrosamiento y da lugar a las placodas cristalinianas, primordios de los cristalinos (véase Figura 19-1C). Las vesículas ópticas inducen la formación de estas placedas cuando el mesénquima subyacente ha condicionado el ectodermo de superficie El mensaje inductor pasa desde las vesículas opticas, estimulando la formación de los primordios del cristalino por parte de las células del ectodermo de superficie. Las placodas ópticas se invaginan a medida que se hunden en el ectodermo de superficie, formando la fóvea del cristalino (véanse Figuras 19-1D y 19-2) Los bordes de la fóvea se acercan entre sí y se fusionan para originar las vesículas cristalinianas esféricas (Figura 19-1F y H), que pronto pierden su conexión al ectodermo de superficie. El desarrollo de los cristalmos se describe después de la formación del globo ocular.

A medida que se desarrollan las vesículas del cristalino, las vesículas ópticas se invaginan y forman copas
ópticas de pared doble (véanse Figuras 19-1H y 19-2). La
apertura de cada copa es grande al principio, pero su
borde se pliega hacia dentro alrededor del cristalino
(Figura 19-3A) En esta fase las vesículas cristalinianas
han perdido su conexión con el ectodermo de superficie
y han penetrado en las cavidades de las copas ópticas

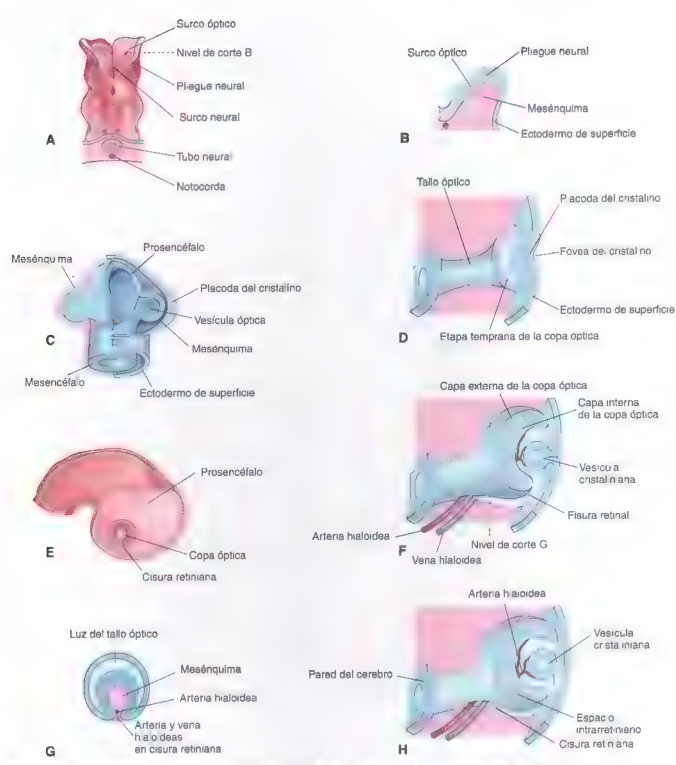
(Figura 19-4) A lo largo de la superficie ventral de las copas ópticas y de los tallos ópticos se desarrollan unos surcos lineales, las cisuras retinianas (veanse Figuras 19-1E a H y 19-3A a D). Las cisuras retinianas contienen mesénquima vascular a partir del cual se originan los vasos sanguineos hialoideos. La arteria hialoidea, una rama de la artena oftálmica, irriga la capa interna de la copa óptica, la vesícula cristaliniana y el mesénguima de la copa óptica (véanse Figuras 19-1H y 19-3). La vena hialoidea transporta sangre desde esas estructuras. A medida que se produce la fusión de los bordes de la cisura retiniana, los vasos hialoideos se engloban dentro del nervio óptico primitivo (véase Figura 19-3C a F). Finalmente, las porciones distales de los vasos hialoideos degeneran, pero sus partes proximales se mantienen como la arteria y la vena centrales de la retina (véase Figura 19-8D).

Desarrollo de la retina

La retina se desarrolla a partir de las paredes de la copa óptica, una evaginación del prosencéfalo (véanse Figuras 19-1 y 19-2). La capa externa más delgada de la copa óptica se convierte en el epitelio pigmentario retiniano (capa pigmentada de la parte óptica de la retina) y la capa interna de mayor grosor se transforma en la retina neural (capa neural de la parte óptica de la retina). Durante los períodos embrionarios y fetal inicial, las dos capas retinianas se encuentran separadas por un espacio intrarretiniano (véase Figura 19-4), la cavidad original de la copa óptica. Este espacio desaparece gradualmente a medida que se fusionan las dos capas de la retina (véase Figura 19-8D) pero esta fusión nunca es firme, por tanto, cuando se disecciona un globo ocular adulto, la retina neural con frecuencia está separada del epitelio pigmentario retiniano. Puesto que la copa óptica es una evaginación del prosencéfalo, las capas de la copa son continuas con la pared del encéfalo (véase Figura 19-1H)

Bajo la influencia del cristalino en desarrollo, la capa interna de la copa óptica prolifera para formar un neuroepitelio grueso (véase Figura 19-4). Posteriormente, las células de esta capa se diferencian en la retina neural, la región sensible a la luz de la porción óptica de la retina. Esta región contiene fotorreceptores (bastones y conos) y cuerpos celulares de las neuronas (p. ej., células bipolares y ganglionares) La retina neural se «invierte», dado que la vesícula cristaliniana se invagina a medida que forma la copa óptica; es decir, las partes sensibles a la luz de las células fotorreceptoras se sitúan junto al epitelio pigmentario retiniano. Como consecuencia de ello, la luz debe pasar a través de la mayor parte de la retina antes de alcanzar los receptores; sin embargo, como la retina es delgada y transparente, no constituye una barrera frente a la luz. Los axones de las células ganglionares de la capa superficial de la retina neural crecen proximalmente en la pared del tallo óptico hacia el encéfalo (véanse Figuras 19-3 y 19-4). Como resultado, la cavidad del tallo óptico se obstruye de modo gradual conforme los axones de numerosas células ganglionares forman el nervio óptico (véase Figura 19-3F)

La mielinización de las fibras ópticas no es completa al nacer. Después de la exposición de los ojos a la luz durante unas 10 semanas, la mielinización se completa, pero el proceso finaliza normalmente cerca de la papila óptica, lugar en el que los nervios ópticos entran en el globo ocular. Los recién nacidos normales pueden ver, aunque no demasiado



I rigiara 19 1 Dibujos que ilustran as etapas iniciales del desarrollo del ojo. A, Vista dorsa de extremo cranea de un embrion de alrededor de 22 semanas que muestra los surcos ópticos. la primera indicación de desarrollo de ojo. B, Corte transversal de un pilegue neural, que ilustra el surco óptico. C, Esquema del prosencéfalo de un embrion de unos 28 días, que muestra sus capas de recubrimiento de mesénquima y ectodermo de superficie. D, F y H, Diagramas de cortes del ojo en desarrollo que ilustran las etapas sucesivas de la formación de la copa optica y ves cula cristalin ana E, Vista lateral del encefa o de un embrion de aproximadamente 32 días que muestra el aspecto externo de la copa óptica. C, Corte transversal del tailo óptico que indica la cisura retiniana y su contenido. Obsérvese que los bordes de la cisura retiniana se unen y se fusionan, compretando así la copa óptica y encerrando la artería y las venas centrales de la retina en el tallo y la copa ópticos.



Figura 19 - 2 Microfotografía de un corte sagital del o o de un embrión (x200) en el estadio 14 de Carnegle, alrededor de 32 días. Observense e primordio del cristal no (placoda cristalin ana invaginada), las paredes de la copa óptica (primordio de la retina) y el tallo optico, el primordio de nervio optico (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K. Color Atlas of Clinical Embryology, 2 ª ed. Fi adelf a, WB Saunders, 2000.)

bien; responden a cambios en la iluminación y son capaces de fijar puntos de contraste. Se estima que la agudeza visual se sitúa en un 20/400 A las dos semanas de edad los niños muestran un interés mayor por objetos de gran tamaño

Amemalias congénitas del ojo :=

Debido a la complejidad del desarrollo del ojo, aparecen numerosas anomalías, aunque la mayor parte son poco comunes. El tipo y la gravedad de cada anomalía dependen de la etapa embrionaria durante la cual se altere el desarrollo. Varios teratógenos ambientales originan anomalías congénitas del ojo (véase Capítulo 8). Las anomalías más frecuentes se deben a defectos del cierre de la cisura retiniana.

Desprendimiento congénito de la retina

Es desprendimiento congénito de la retina se produce cuando las capas interna y externa de la copa óptica no se fusionan durante el período fetal para formar la retina y obliterar el espacio intrarretiniano (véanse Figuras 19-3 y 19-8). La separación de las capas neural y pigmentada de la retina puede ser parcial o completa. El desprendimiento de retina puede ser debido a velocidades desiguales de crecimiento de las dos capas retinianas, por lo que la aposición de las capas de a copa óptica no es perfecta. En algunas ocasiones, las capas de la copa parecen haber sufrido una fusión y posterior separación; estos desprendimientos secundanos suelen ocurrir acompañando a otras anomalías del ojo y la cabeza. Los conocimientos sobre el desarrollo del ojo permiten saber que el desprendimiento de retina no la afecta a toda ella, ya que el epitelio pigmentario retiniano se mantiene unido firmemente a la coroides. El desprendimiento se localiza en la zona de adhesión de las capas externa e interna de la copa óptica. Aunque se encuentra separada de dicho epitelio, la retina neural mantiene su irrigación sanguínea (arteria central de la retina) derivada de la arteria hialoidea embrionaria. Normalmente, el epitelio pigmentano retiniano se fija fuertemente a la coroides, pero su unión a la retina neural no es firme; por tanto, la retina se puede desprender tras un golpe en el globo ocular, como podría suceder en una pelea de boxeo. Ello comporta la acumulación de líquido entre las capas y la alteración de la visión.

Coloboma de la retina

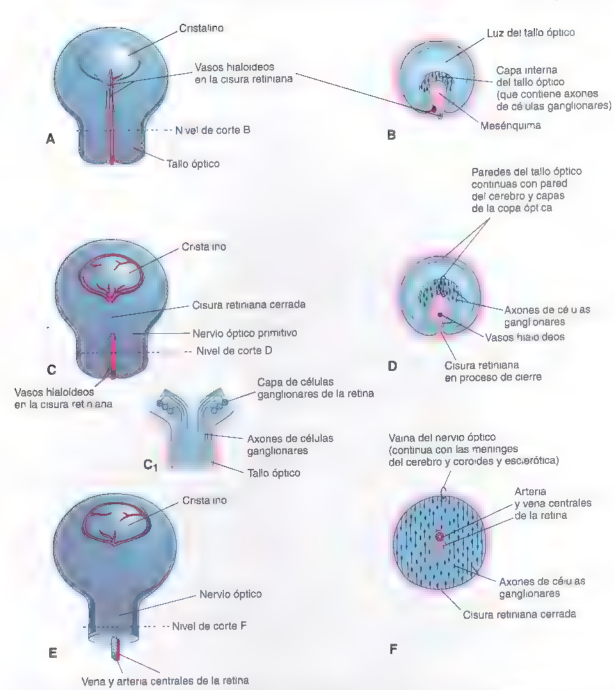
Este defecto se caracteriza por la existencia de un hueco locazado en la retina, situado por lo general por debajo del disco óptico. En la mayoría de los casos, el defecto es bilateral. Un coloboma típico se debe al cierre defectuoso de la cisura retiniana.

Ciclopía

En el caso de esta anomalía muy poco frecuente, los ojos se encuentran fusionados parcial o totalmente, formando un único oto medio encerrado en una sola órbita (Figura 19-5). Habitualmente se presenta una nariz tubular (probóscides) por encima del ojo. La ciclopía (ojo único) y la sinoftalmía (fusión de los ojos) constituyen una gama de anomalías oculares en las que existe fusión parcial o total de los ojos. Estas graves anomalías de los ojos se asocian a otros defectos craneofaciales incompatibles con la vida. La ciclopía parece ser debida a la supresión importante de estructuras encefálicas mediales, la denominada holoprosencefalla (véase Capítulo 18), que se desarrollan a partir de la parte craneal de la placa neural. La ciclopía se transmite como un carácter recesivo.

Microftalmia

El ojo puede ser muy pequeño y estar relacionado con otras anomalías oculares o bien se puede tratar de un ojo diminuto de aspecto normal. El lado afectado de la cara está infradesarrollado y la órbita es pequeña. La microftalmía se puede asociar a otras anomalías congénitas (como hendidura facial; véase Capítulo 10) o formar parte de un síndrome (p. ej., trisomía del cromosoma 13; véase Capítulo 8). La microftalmía grave se debe a la interrupción del desarrollo del ojo antes o



Optica y del tallo, que muestran las etapas progresivas del cierre de la cisura retiniana. C., Esquema de un corte longitudina de la parte de la copa y tallo opticos que señala los axones de las células ganglionares de la retinia que crecen a través del tallo óptico hacia el cerebro. B, Dy F. Cortes transversales del tallo óptico que muestran etapas suces vas del cierre de la cisura retiniana y la formación del nervio óptico. Normalmente la cisura retiniana se cierra durante la sexta semana. Los defectos de su cierre causan coloboma de iris o de la retina. Obsérvese que la luz dei tallo óptico se oblitera gradua mente a medida que se acumulan axones de las celulas ganglionares en la capa interna del tallo óptico al formarse el nervio óptico.

poco después de la formación de la vesícula cristaliniana durante la cuarta semana. Básicamente, el ojo presenta infradesarrollo y el cristalino no se forma. Si la interferencia en el desarrollo se produce antes del cierre de la cisura retiniana a lo largo de la sexta semana, el ojo presenta un tamaño mayor, pero la microftalmía se asocia a anomalías oculares macroscópicas. En el caso de que el desarrollo ocular se detenga durante la octava semana o en el período fetal inicial, aparece una

microfatalmía simple (ojo pequeño con anomalías oculares menores). Algunos casos de microftalmía son hereditarios. El patrón hereditario puede ser recesivo o ligado al sexo con una baja penetrancia. Casi todos los casos de microftalmía se deben a agentes infecciosos (como el virus de la rubéola, Toxoplasma gondii, y virus herpes simple) que atraviesan la membrana piacentaria durante los períodos embrionario tardío y fetal inicial.



Figura 19 - 4. Microfotografía de un corte sagita de ojo de un embrión (x100) en el estadio 18 de Carnegie, aproximadamente 44 dias. Observese que la pared poster or de la vesicula cristal niana forma las fibras del mismo. La pared anterior no camb a de manera notable a medida que se convierte en el epitelio anterior del cristalino. (Tomada de Nishimura H [ed.]: Atlas of Human Prenatal Histology, Tokio, Igaku-Shoin, 1983.)

Anoftalmía

El término anoftalmía indica ausencia congénita de todos los tejidos del ojo. Se forman los párpados, pero no los globos oculares (Figura 19-6) En algunos casos se puede reconocer el tejido ocular desde el punto de vista histológico. La ausencia del ojo suele ir acompañada de otras anomalías craneo-

encefálicas graves. En la **anoftalmía primaria**, el desarrollo del ojo se interrumpe al comienzo de la cuarta semana y por la falta de formación de la vesícula cristaliniana Respecto a la **anoftalmía secundaria**, se suprime el desarrollo del prosencéfalo y la ausencia de uno o ambos ojos es una de las distintas anomalías asociadas.





Higura 19 - 5. Recién nacido varón con ciclopia (sinoftalmía) y onfalocele (herniación de los intestinos hacia la parte proximal del cordón umbilical). La ciclopía (fusión de los ojos) constituye una anomalía muy poco frecuente y grave de la cara y et ojo que se acompaña de un apéndice similar a una probóscide por encima del ojo. No existen varios huesos de la cara, como los nasales y e etmoides. (Cortesía de la Dra. Susan Phillips, Department of Pathology, Health Sciencies Centre, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)



Figura 18 - 6. Cabeza de un niño con anoftalmía (ausencia congénita de todos los teµdos del ojo) y una única narina. Los párpados están formados, pero aparecen fusionados en su mayor parte.

Desarrollo del cuerpo ciliar

El cuerpo ciliar es una extensión cuneiforme de la coroides. Su superficie interna se proyecta hacia el cristalino, for mando **prolongaciones ciliares** (Figura 19-8). La porción pigmentada del epitelio ciliar deriva de la capa externa de la copa óptica y es continua con el epitelio pigmentario retiniano (Figuras 19-7 y 19-8D). La porción carente de pigmentación del epitelio ciliar representa la prolongación anterior de la retina neural, en la cual no se diferencian ele-

mentos neurales. El músculo ciliar (el musculo liso del cuerpo ciliar que se ocupa de enfocar el cristalino y tejido conjuntivo del cuerpo ciliar) se desarrolla a partir del mesénquima situado en el borde de la copa óptica en la región situada entre la condensación escleral anterior y el epitelio pigmentario ciliar

Desarrollo del iris

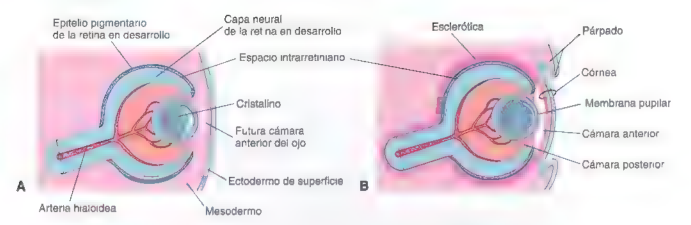
El iris se desarrolla a partir del borde de la copa óptica que crece hacia dentro y recubre parcialmente el cristalino (véanse Figuras 19-7 y 19-8). En esta zona, las dos capas de la copa óptica se mantienen delgadas. El epítelio del tris representa ambas capas de la copa es continuo con el epitelio en bicapa del cuerpo cíliar, así como con el epitelio pigmentano retiniano y la retina neural. El esqueleto de tejido conjuntivo (estroma) del tris deriva de las células de la cresta neural que migran hacia él. Los músculos dilatador de la pupila y esfinter de la pupila del tris proceden del neuroectodermo de la copa óptica. Ambos musculos parecen surgir de las células epiteliales anteriores del tris. Estos músculos lisos son consecuencia de la transformación de las células epiteliales en células musculares lisas.

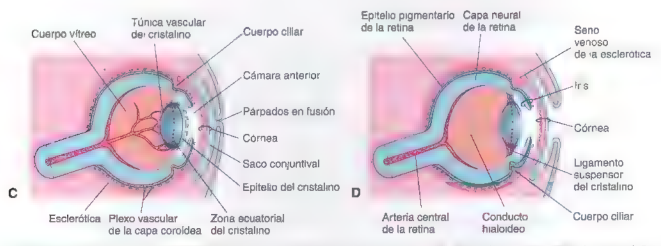
Color del iris

En la mayoría de los recién nacidos, el color del iris suele ser azul claro o grisáceo. El iris adquiere su coloración definitiva a medida que se produce la pigmentación durante los primeros 6 a 10 meses. La concentración y distribución de células con pigmento (cromatóforos) en el tejido conjuntivo vascular laxo del iris determinan su color. Si el pigmento melanina se limita al epitelio pigmentario de la superficie posterior del iris, el ojo tiene un aspecto azulado Si la melanina se distribuye también por todo el estroma del iris, el ojo es marrón.



Figura 19 – 7. Corte sagital de una parte del ojo en desarrollo de un embrión (x280) en el estadio 23 de Carnegie, alrededor de 56 días. Las fibras del cristatino se han alargado y han obliterado la cavidad de la vesícula cristaliniana. Obsérvese que la capa interna de la copa óptica ha sufrido un engrosamiento para formar la retina neural primitiva y que la capa externa presenta una prigmentación intensa (epitel o pigmentario de la retina). (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K: Color Atlos of Clinical Embryology, 2.º ed. Fi adelfia, WB Saunders, 2000.)





ligura 19 8 Diagramas de cortes sagitales del ojo que muestran las etapas sucesivas dei desarrollo de cristalino, la retina, e insignificante de cortes sagitales del ojo que muestran las etapas sucesivas dei desarrollo de cristalino, la retina, e insignificante de insignificante de cortes agricolar y la retina neural, y que se extienden hacia delante como el dobre epitello del cuerpo ciliar y el iris la retina y el nervio óptico se forman a partir de la copa óptica y tallo óptico (evaginaciones de encéfalo). Al nacer, e itamaño de ojo es casi tres cuartas partes del adulto la mayor parte de su crecimiento tiene lugar durante el primer año de edad. El crecimiento ocular es insignificante después de la pubertad.



Figura 19 – 9. Coloboma bi atera del rris. Obsérvese el defecto en la parte inferior del iris (en la posición de la seis del reloj) (Cortesía de A. E. Chudley, Section of Genetics and Metabolism, Department of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital, University of Manitoba, Winniped, Manitoba, Canadá.)

Meloboma del iris

El coloboma es una anomalía del sector inferior del iris o bien una escotadura en el margen pupilar que otorga a la pupila un aspecto de cerradura (Figura 19-9). El coloboma se puede limitar al iris o bien extenderse en profundidad y afectar al cuerpo ciliar y la retina. Un coloboma típico se debe a la falta de cierre de la cisura retiniana a lo largo de la sexta semana. El defecto puede tener una base genética o ser causado por factores ambientales. El coloboma simple del iris suele ser hereditario y se transmite como un rasgo autosómico dominante.

Agiridia congénita

Esta anomalía poco frecuente se observa en uno de cada 64 000 a 96.000 recién nacidos. Existe una **ausencia** casi total **del iris**. Este trastorno se debe a la interrupción del desarrollo en el borde de la copa óptica durante la octava semana. Se puede asociar a glaucoma y otros defectos ocuares La anindia puede ser familiar, en cuyo caso la transmisión sería dominante o esporádica. En humanos, la mutación del gen Pax6 produce *anindia*.

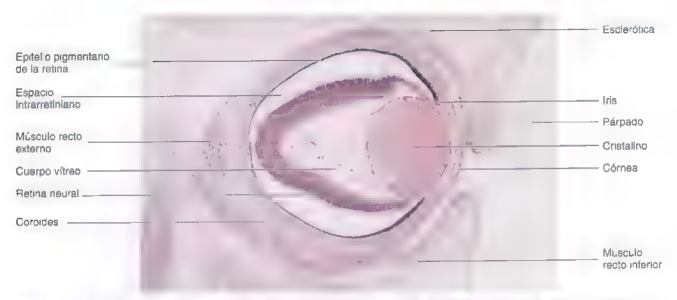


Figure 19 – 10 Microfotografia de un corte sagital del olo de un embrión (x50) en el estadio 23 de Carnegie de unos 56 días. Obsérvense la retina neural y el epite lo prigmentario de la retina en desarrol o Normalmente el espacio intrarretin ano desaparece a medida que se fusionan estas dos capas de la retina (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K. Color Atlas of Clinical Embryology, 2 el el Fladelfia, WB Saunders, 2000)



Figura 19 - II. Microfotografía de una porción del ojo en desarrollo del embnón que aparece en la Figura 19-10. Obsérvese que las fibras des cristalino se han alargado y han obliterado la cavidad de la vesícula costaliniana. Obsérvese que la capa interna de la copa óptica se ha engrosado de manera notable para originar la retina neural y que la capa externa está intensamente pigmentada (epítello pigmentario de la retina). (Tomado de Moore KL, Persaud TVN, Shiota K: Color Atlas of Clinical Embryology, 2.º ed. Filadelfia, WB Saunders, 2000.)

Desarrollo del cristalino

El cristalino se desarrolla a partir de la vesícula cristaliniana, un derivado del ectodermo de superficie (véase Figura 19-1). La pared anterior de ésta, formada por epitelio cúbico, se convierte en el epitelio subcapsular del cristalino (véase Figura 19-8C). Los núcleos de las células cilíndricas altas que componen la pared posterior de la vesícula cristaliniana se disuelven. Estas células se alargan considerablemente y originan células epiteliales transparentes, las fibras primarias del cristalino. Conforme crecen, estas fibras obliteran la cavidad de la vesícula cristaliniana (véanse Figuras 19-8A a C y 19-10). El borde del cristalino se conoce como zona ecuatorial debido a que se localiza en posición intermedia entre los polos anterior y postenor del mismo. Las células de dicha zona son cúbicas; a medida que se alargan, pierden sus núcleos y se convierten en las fibras

secundarias del cristalino (Figura 19-11). Estas nuevas fibras del cristalino se incorporan a los lados externos de las fibras primarias. Aunque la formación de las fibras secundarias del cristalino continúa durante la vida adulta y el cristalino aumenta de diámetro, las fibras primarias han de durar toda la vida

El cristalino en desarrollo es irrigado por la parte distal de la arteria hialoidea (véanse Figuras 19-4 y 19-8) no obstante, durante el período fetal pierde la vascularidad cuando se produce la degeneración de esta porción de la arteria. Después de este proceso, el cristalino depende de la difusión del humor acuoso de la cámara anterior del ojo, la cual baña su superficie anterior, y del humor vítreo en otras partes El cristalino en desarrollo está revestido por una capa mesenquimatosa vascular, la túnica vascular del cristalino. La parte anterior de esta cápsula es la membrana pupilar (véase Figura 19-8B). La parte de la arteria hialordea que irriga la túnica vascular del cristalino desaparece durante el período fetal tardio y, como consecuencia de ello, desaparecen tanto esta túnica como la membrana pupilar (Figura 19-8C y D); se mantiene, sin embargo, la cápsula del cristalino producida por el epitelio del cristalino anterior y sus fibras. Esta cápsula representa una membrana basal muy engrosada que posee una estructura laminar debido a su desarrollo. La localización previa de la arteria hialoidea está indicada por el conducto hialoideo del cuerpo vitreo (véase Figura 19-8D), que suele ser evidente en el ojo in vivo.

El cuerpo vítreo se forma dentro de la cavidad de la copa óptica (véase Figura 19-8C). Está formada por humor vítreo, una masa avascular de sustancia intercelular gelatinosa transparente. El humor vítreo primario deriva de células mesenquimales de la cresta neural No aumenta, sino que es rodeado por un humor vítreo secundario gelatinoso de origen desconocido. No obstante por lo general se cree que procede de la capa interna de la copa óptica. El humor vítreo secundario consta de hialocitos primitivos, material colágeno y trazas de ácido hialurónico.



Figure 19 - 12. Glaucoma congénito grave consecuencia del virus de a rubéola. Obsérvese la sombra corneal densa, el mayor diámetro de a córnea y la cámara anterior profunda. (Cortesía del Dr. Daniel I. Weiss, Department of Ophthalmology, New York University College of Medicine, EE.UU. Tomado de Cooper LA y cols.: Am J Dis Child 110:416, 1965. Copyright 1965 American Medical Association.)

Membessa pupiler persistente

Pueden persistir restos de la membrana pupilar, que recubre la superficie anterior del cristalino durante el período fetal (véase Figura 19-88) en forma de hebras de tejido conjuntivo o arcos vasculares sobre la pupila del recién nacido, especialmente en niños prematuros. Este tejido no suele nterferir en la visión y tiende a atrofiarse. En ocasiones muy poco frecuentes persiste toda la membrana pupilar, lo que comporta atresia congénita de la pupila; en algunos casos, es precisa una intervención quirúrgica para proporcionar una pupila adecuada (abertura en el iris).

Persistencia de la arteria historia

Normalmente, la porción distal de la arteria hialoidea degenera a medida que la proximal se convierte en la arteria central de la retina. Cuando una parte de la arteria se mantiene distalmente, puede aparecer como un vaso no funcional que se mueve libremente, o bien como una estructura vermiforme que se proyecta desde el disco óptico. A veces, el remanente de la arteria hialoidea puede aparecer como una fina hebra que atraviesa el cuerpo vitreo En otros casos, el resto de la arteria puede formar un quiste. En ciertos casos poco habituales se mantiene la totalidad de la parte distal de la arteria, que se extiende desde el disco óptico a través del cuerpo vítreo hasta el cristalino. En casi todos estos lactantes, el ojo es microftálmico (de tamaño muy pequeño).

distribution correspond to

La ausencia del cristalino es muy poco frecuente y se debe a la ausencia de formación de la placoda cristaliniana durante la cuarta semana. Este trastorno también podría ser consecuencia de la faita de inducción del cristalino por parte de la vesícula cristaliniana.

Desarrollo de las cámaras acuosas

La cámara anterior del ojo se desarrolla a partir de un espacio en hendidura que se forma en el mesénquima situado entre el cristalino en desarrollo y la córnea (véanse Figuras 19-4, 19-8 y 19-11). El mesénquima localizado por encima de este espacio origina la sustancia propia de la córnea y el mesotelio de la cámara anterior. Después de haber-



Figure 19 13. Cataratas congénitas bilaterales características consecuencia de los efectos teratógenos del virus de la rubéola. (Cortesía del Dr. Richard Bargy, Department of Ophthalmology, Cornell-New York Hospital, EE UU)

se establecido el cristalino, induce el desarrollo del ectodermo de superficie hacia el epitelio de la córnea y la conjuntiva. La cámara posterior del ojo se constituye a partir de un espacio formado en el mesénquima posterior al iris en desarrollo y anterior al cristalino en desarrollo. Cuando desaparece la membrana pupilar y se forma la pupila (véase Figura 19-8G y D), las cámaras anterior y posterior del ojo se pueden comunicar entre sí a través de un seno venoso escleral circunferencial (canal de Schlemm). Esta estructura vascular que rodea a la cámara anterior representa el lugar de salida del flujo de humor acuoso de ésta hacia el sistema venoso.

Glancoma congénitos

La elevación anómala de la presión intraocular en niños recién nacidos suele ser debida al desarrollo anómalo del mecanismo de drenaje del humor acuoso durante el período fetal (Figura 19-12). La presión intraocular aumenta como consecuencia del desequilibrio existente entre la producción y el flujo de salida del humor acuoso. Este desequilibrio puede deberse al desarrollo anómalo del seno venoso escleral (vease Figura 19-8D). El glaucoma congénito es heterogéneo desde el punto de vista genético, pero el trastorno podría asociarse con una infección por rubéola durante las etapas in ciales del embarazo (véase Capítulo 8)

التناشين ومنوفين والمنابق الأراز

En esta patología, el cristalino es opaco y con frecuencia tiene un aspecto blanco grisáceo. Produce ceguera. Numerosas opacidades del cristalino son hereditarias y la transmisión dominante es más común que la recesiva o la ligada al sexo. Algunas cataratas congénitas se deben a agentes teratógenos, especialmente el virus de la rubéola (Figura 19-13), el cual afecta al desarrollo inicial de los cristalinos. Estas estructuras son vulnerables frente al virus de la rubéola durante el período comprendido entre las semanas cuarta y séptima, fase en la cual se están formando las fibras primarias del cristalino. Las cataratas y otras anomalías oculares originadas por dicho virus se podrían evitar por completo si se vacunara frente a este patógeno a todas las mujeres en edad de procrear. Los agentes físicos, como la radiación, también pueden dañar el cristalino y originar cataratas. Otra causa de esta anomalía es una deficiencia enzimática, la galactosemia congénita. Este tipo de cataratas no está presente en el

momento del nacimiento, pero aparece incluso en la segunda semana de vida. Debido a la deficiencia enzimática, se acumulan cantidades grandes de galactosa de la leche en la sangre y tejidos del recién nacido, produciendo daños al cristalino y comportando la formación de cataratas.

Desarrollo de la córnea

La córnea se forma a partir de tres fuentes:

- El epitelio corneal externo deriva del ectodermo de superficie.
- El tejido conjuntivo embrionario o mesénquima procede del mesodermo, que es continuo con la esclerótica en desarrollo.
- Las células de la cresta neural migran desde el borde de la copa óptica a través del tejido conjuntivo embrionario y se diferencian en el endotelio corneal.

La vesicula cristalimana induce la formación de la córnea. Esta influencia inductiva es consecuencia de la transformación del ectodermo de superficie en la córnea transparente avascular de capas múltiples, la parte de la túnica fibrosa del ojo que sobresale de la órbita.

Desarrollo de la coroides y la esclerótica

El mesénquima que rodea a la copa óptica (en su mayoría originado a partir de la cresta neural) reacciona frente a la influencia inductora del epitelio pigmentario retiniano y se diferencia en una capa vascular interna, la coroides, y otra fibrosa externa la esclerótica (véase Figura 19-8C). Esta ultima se desarrolla a partir de una condensación de mesénquima externo a la coroides y es continua con el estroma de la córnea. Hacia el borde de la copa óptica, la coroides se modifica para formar los núcleos de los procesos ciliares, formados fundamentalmente por capilares apoyados por tejido conjuntivo delicado. Los primeros vasos sanguíneos de la coroides aparecen durante la semana 15; hacia la semana 22 se pueden distinguir con claridad arternas y venas

Edema del disco óptico

El nervio óptico está rodeado por tres vainas que se evaginan con la vesícula y el tallo ópticos; por consiguiente, guardan continuidad con las meninges del cerebro.

- La vaina dural externa procedente de la duramadre es gruesa y fibrosa y se une a la esclerótica.
- La valna intermedia de la aracnoides es delgada.
- La vaina interna de la piamadre es vascular y reviste estrechamente el nervio óptico y los vasos centrales de la retina hasta el disco óptico.
- El líquido cefalorraquideo (LCR) está presente en el espacio subaracnoideo entre las vainas intermedia e interna del nervio óptico.

La relación entre las vainas del nervio óptico y las meninges de cerebro y el espacio subaracnoideo tiene importancia clín ca. Un aumento de la presión del LCR (con frecuencia como consecuencia de la hipertensión intracraneal) ralentiza el retorno venoso de la retina, originando papiledema (acumulación de líquido) en el disco óptico. Esto se debe a que los vasos retinianos están cubiertos por piamadre y se hallan en la prolongación del espacio subaracnoideo que rodea al nervio óptico.

Desarrollo de los párpados

Los párpados se desarrollan a lo largo de la sexta semana a partir del mesénquima de la cresta neural y de dos pliegues de piel que crecen por encima de la córnea (véase Figura 19-8B) Los párpados se adhieren entre sí a comienzos de la décima semana y permanecen unidos hasta la semana 26 a 28 (véase Figura 19-8C). Mientras se encuentran adheridos existe un saco conjuntival cerrado anterior a la córnea Cuando los ojos comienzan a abrirse, la conjuntiva bulbar se refleja en la parte anterior de la esclerótica y el epitelio de superficie de la córnea. La conjuntiva palpebral reviste la superficie interna de los párpados. Las pestañas y las glándulas de los párpados proceden del ectodermo de superficie de forma semejante a la descrita respecto a otras partes del tegumento (véase Capítulo 20). El tejido conjuntivo y las placas tarsales proceden del mesen quima de los párpados en desarrollo. El músculo orbicular de los ojos deriva del mesénquima del segundo arco faringeo (véase Capitulo 10) y es inervado por su nervio (PC VII).

Ptosis congénita del pérpado

La caída de uno o ambos párpados superiores al nacer es relativamente común (Figura 19-14). La ptosis (blefaropto-



Figura 19 - 14. Lactante con ptosis bilateral congénita. La caída del párpado superior suele ser debida al desarrollo deficiente o anómalo del músculo elevador del párpado superior, el músculo que eleva los párpados. En los casos bilaterales, como éste, el niño contrae el músculo frontal al intentar elevar los párpados (Tomado de Avery ME, Taeusch HW Jr. Schaffer's Diseases of the Newborn, 5.º ed. Filadelfia, WB Saunders, 1984)

Colobona palpobrale

Los defectos grandes del párpado (coloboma palpebrai) son poco frecuentes. El coloboma se suele caracterizar por una pequeña escotadura en el párpado superior, pero la anomalía puede afectar a casi todo el párpado. El coloboma del párpado inferior es raro. Los colobomas palpebrales parecen ser debidos a alteraciones del desarrollo local de la formación y crecimiento de los párpados.

(Criptoftalmos)

El criptoftalmos (L. kryptos, escondido) se debe a la ausencia congénita de párpados o faita de desarrollo de estas estructuras; como consecuencia de ello, la piel recubre el ojo. El globo ocular es pequeño y defectuoso, y la córnea y la conjuntiva no se suelen desarrollar. Fundamentalmente, el defecto comporta la ausencia de la fisura palpebral; por lo general, existe una ausencia de grado variable de pestañas y párpados, así como otras anomalías del ojo. El criptoftalmos constituye un trastorno autosómico recesivo que suele formar parte del síndrome de criptoftalmos.

Desarrollo de las glándulas lacrimales

En los ángulos superiores externos de las órbitas, las glándulas lacrimales se desarrollan a partir de varias yemas sólidas del ectodermo de superficie. Estas yemas se ramifican y se canalizan para formar los conductos y alvéolos de las glándulas. Las glándulas lacrimales son pequeñas al nacer y no funcionan completamente hasta alrededor de la sexta semana, por tanto, el niño recién nacido no produce lágri-

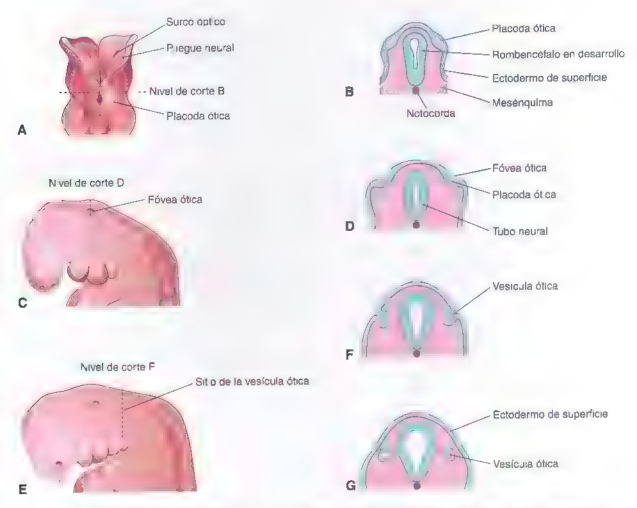
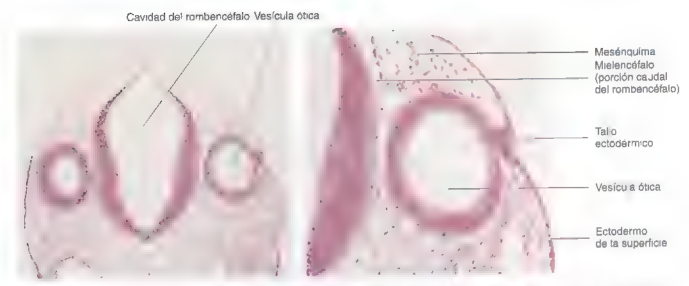


Figure 19 - 15 Dibujos del desarrollo in cia del oído interno. A, Vista lateral de un embrión de cuatro semanas (unos 22 d'as), que muestra las placodas oticas. B, D. F.y. G. Esquemas de cortes coronales que i ustran etapas sucesivas del desarro. o de las vesículas óticas. C.y. E, Vistas laterales de la región craneal de embriones de aproximadamente 24 y 28 días, respectivamente.



Irgura 19 - 16 Izquierda, Microfotografía de un corte transversa: de un embrion (x55) en el estadio 12 de Carnegie, a rededor de 26 dias. Observense las vesiculas oticas, os primordios de los laberantos membranosos, que originan los o dos internos. Derecha, Ampliación de la vesicula crista iniana derecha (x120). Obsérvese el tallo ectodérmico, que aún se encuentra unido a los restos de la placoda óptica. La vesícula ótica pronto perderá su conex ón con el ectodermio de superficie (primordio de la epidermis). (Tomadas de Nishimura H [ed.]. Atlas of Human Prenatal Histology. Tokio ligaku-Shoin, 1983.)

mas cuando llora. Las lágrimas no suelen aparecer con el llanto hasta el primer a tercer mes.

Desarrollo del oído

El oído consta de tres partes desde el punto de vista anatómico:

- el oido externo, formado por la oreja (pabellón auricular), meato acústico externo y la capa externa de la membrana timpánica (tímpano)
- el oido medio, formado por tres huesecillos auditivos (huesos pequeños del oído) que conectan la capa interna de la membrana timpánica y la ventana oval del oído interno
- el oído interno, compuesto por el órgano vestibulococlear, que se encarga tanto de la audición como del equilibrio

Las partes externa y media del oído se ocupan de la transferencia de ondas sonoras hacia el oído interno, el cual las convierte en impulsos nerviosos y registra cambios del equilibrio.

Desarrollo del oido interno

El oído interno es la primera de las tres partes anatómicas de este órgano en comenzar su desarrollo. Al principio de la cuarta semana aparece un engrosamiento del ectodermo de superficie, la **placoda ótica**, a cada lado del mielencéfalo, la parte caudal del rombencéfalo (Figura 19-15A y B) Las influencias inductivas de la notocorda y el mesodermo paraxial estimulan la formación de estas placodas por el ectodermo de superficie. En poco tiempo, cada una de las placodas óticas se invagina y hunde en la profundidad del ectodermo de superficie hacia el mesénquima subyacente Al hacer esto, forma una **fóvea ótica** (véase Figura 19-15C y D). Los bordes de la fóvea ótica se acercan enseguida y

fusionan para formar una **vesícula cristaliniana**, el primordio del *laberinto membranoso* (véanse Figuras 19-15*E* a *G* y 19-16). La vesicula cristaliniana pierde su conexión con el ectodermo de superficie; desde ella crece un diverticulo, que se alarga para dar lugar al **conducto** y **saco endolinfáticos** (véase Figura 19-18*A* a *E*). En esta etapa es posible reconocer dos regiones en la vesícula cristaliniana:

- una parte utricular dorsal, a partir de la cual se originan el pequeño conducto endolinfático, la utricula y los canales semicirculares
- una parte sacular ventral, que da lugar al sáculo y el conducto cociear; este conducto contiene el órgano espiral (de Corti)

Tres divertículos en forma de disco crecen desde la parte utricular del laberinto membranoso primitivo. En poco tiempo se fusionan y desaparecen las partes ventrales de estos divertículos (Figura 19-17B a E), cuyas porciones periféricas no fusionadas se convierten en los canales semicirculares, que se encuentran unidos al utriculo y son, posteriormente, englobados en los canales semicirculares del laberinto óseo. Unas dilataciones localizadas, las ampollas, crecen en un extremo de cada canal semicircular En ellas se diferencian unas áreas receptoras especializadas, las crestas ampulares, igual que en el utrículo y el sáculo (máculas utricular y sacular).

Desde la parte sacular ventral de la vesícula cristaliniana crece un divertículo tubular, el conducto coclear, que se enrosca para formar la cóclea membranosa (véase Figura 19-17C a E). Pronto se forma una conexión de la cóclea con el sáculo, el ductus reuniens. El órgano espiral (de Corti) se diferencia a partir de las células de la pared del conducto coclear (véase Figura 19-17F a I). Las células ganglionares del octavo nervio craneal migran a lo largo de las espirales de la cóclea y dan lugar al ganglio espiral (ganglio coclear), a partir del cual se extienden prolongaciones nerviosas hacia el órgano espiral, donde terminan en células pelares. Las células del ganglio espiral mantienen su naturale-

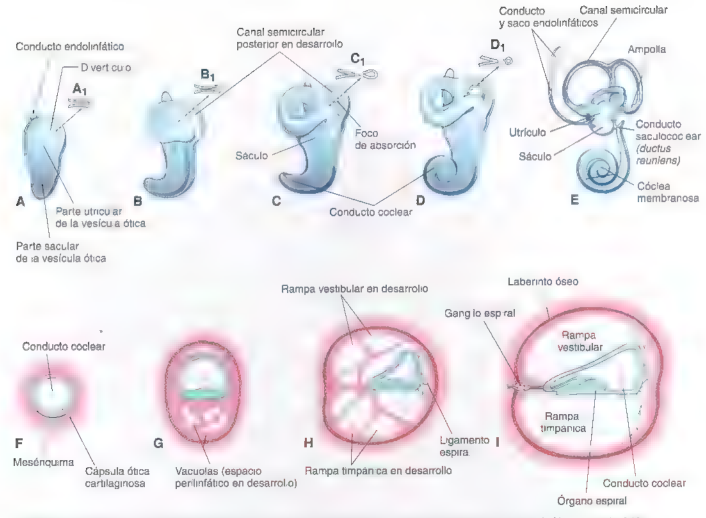


Figure 19 – 17 D agramas de la vesicula crista iniana que indican el desarrol o de los laberintos membranoso y oseo del oído interno. A a E, Vistas atera es que muestran etapas sucesivas de desarrol o de la vesicula crista iniana en el laberinto membranoso entre la quinta y la octava semanas. A a D, D agramas del desarro lo de un canalisem circular. Fia I, Cortes del conducto cociear que indican etapas suces vas del desarro lo dei organo espiral (de Corti) y el espacio penlinfático entre la octava y la vigésima semanas.

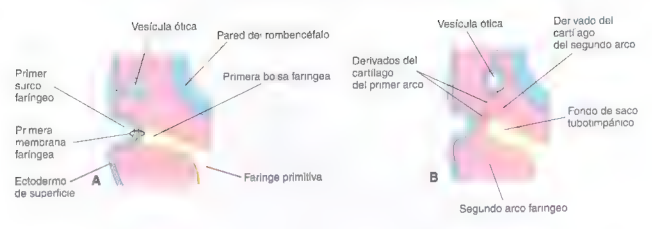
za bipolar embrionaria, es decir, no se transforman en células unipolares como las células de los ganglios raquídeos.

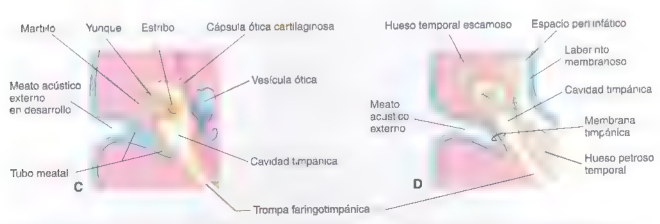
Las influencias inductoras de la vesicula cristaliniana estimulan al mesénguima que la rodea, que se condensa y diferencia en una cápsula ótica cartilaginosa (véase Figura 19-17F). Los estudios histoquímicos e in vitro han mostrado que el factor del crecimiento transformante β, (TGFβ₁) puede desempeñar una función en la modulación de la interacción epitelial-mesenquimatosa en el oido interno, así como en dirigir la formación de la cápsula ótica. A medida que aumenta de tamaño el laberinto membranoso, aparecen vacuolas en la cápsula ótica cartilaginosa que pronto se unen y constituyen el espacio perilinfático. El laberinto membranoso se encuentra suspendido en la perilinfa (liquido del espacio perilinfàtico). Este espacio, relacionado con el conducto coclear, desarrolla dos divisiones, la rampa timpánica y la rampa vestibular (véase Figura 19-17H e I). La cápsula ótica cartilaginosa se osifica posteriormente y forma el laberinto óseo del oido interno que alcanza su tamaño y formas adultas hacia mediados del periodo fetal (20 a 22 semanas).

Desarrollo del oido medio

El desarrollo del fondo de saco tubotimpánico (Figura 19-18B) a partir de la primera bolsa faríngea se describe en el Capítulo 10. La parte proximal de dicho fondo de saco forma la trompa faringotimpánica (tuba auditiva); su parte distal se expande y convierte en la cavidad timpánica (véase Figura 19-18C), que envuelve gradualmente a los huesecillos auditivos (martillo, yunque y estribo), a sus tendones y ligamentos y al nervio de la cuerda del tímpano. Estas estructuras reciben un revestimiento epitelial más o menos completo. Se ha sugendo que, además de la apoptosis en el oído medio, un organizador de tipo epitelial localizado en el extremo del fondo de saco tubotimpánico probablemente desempeñe una función en el desarrollo inicial del oído medio y la membrana timpánica.

A lo largo del período fetal tardío, la expansión de la cavidad timpánica da lugar al **antro mastoideo**, situado en la parte pretromastoidea del hueso temporal. El antro mastoideo tiene casi el tamaño adulto al nacer, sin embargo, en los recién nacidos no existen celdillas mastoideas. Hacia los





I igio n. 19 – 18. Esquemas de desarrollo de los ordos externo y medio. Observese la relación existente entre estas partes del o do y la vesicula cristal mana primordio del ordo interno. A. Cuatro semanas, se i ustra la relación de la vesícula cristal niana con ellaparato laringeo. B. Cinco semanas se muestran el fondo de saco tubotimpanico y los cartílagos del arco faringeo. (Estapa posterior; se seña a el fondo de saco tubotimpanico (futura cay dad timpanica y antro masto deo) que comienza a rodear los huesecillos. D. Etapa fina de desarrollo del o do se muestra la relación de ordo medio con ellespacio peri intatico y el meato acustico externo. Observese que la membrana timpanica se desarrolla a partir de tres capas germinales; ectodermo de superfície, mesodermo y endodermo del fondo de saco tubotimpánico.

dos años de edad estas celdillas están bien desarrolladas y producen proyecciones cónicas de los huesos temporales denominadas **prolongaciones mastoideas.** El oído medio continúa creciendo durante la pubertad. El desarrollo de los **huesecillos auditivos** se describe en el Capítulo 10. El músculo tensor del timpano, anclado al martillo, deriva del mesénquima del primer arco faringeo y es inervado por el PC V, el nervio correspondiente a ese arco. El músculo del estribo procede del segundo arco faringeo, que recibe su inervación del PC VII, el nervio de dicho arco.

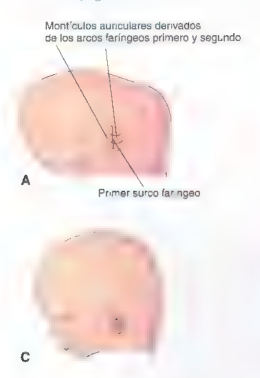
Desarrollo del oido externo

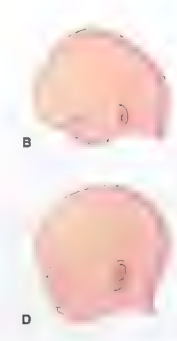
El meato acústico externo se desarrolla a partir de la parte dorsal de la primera hendidura faríngea. Las células ectodérmicas del fondo de este tubo en forma de embudo proliferan y forman una placa epitelial sólida el tapón meatal (véase Figura 19-18C). A finales del período fetal las células centrales de este tapón degeneran, formando una cavidad que se convierte en la parte interna del meato acústico externo (véase Figura 19-18D), el cual es relativamente corto al nacer y alcanza su longitud adulta alrededor del noveno año de vida

El primordio de la **membrana timpánica** es la primera membrana faríngea, que separa la primera hendidura faringea de la primera bolsa faringea (véase Figura 19-18A). A medida que avanza el proceso de desarrollo, crece mesénquima entre las dos partes de la membrana faringea y se diferencia en las fibras de colageno de la membrana timpánica. El recubrimiento externo (piel delgada) de esta membrana deriva del ectodermo de superficie mientras que su revestimiento interno proviene del endodermo del fondo de saco tubotimpánico. En resumen, la membrana timpánica se desarrolla a partir de tres origenes

- ectodermo del primer arco faringeo
- endodermo del fondo de saco tubotimpánico, un derivado de la primera bolsa faringea
- mesodermo del primer y segundo arcos faringeos

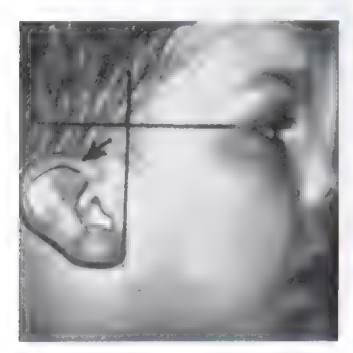
El pabellón auricular se forma a partir de seis proliferaciones mesenquimatosas del primer y segundo arcos faríngeos. Las prominencias o montículos auriculares rodean al primer arco faríngeo (Figura 19-19A). La contribución del primer arco se reduce conforme crece el pabellón auricular (véase Figura 19-19B a D) El lóbulo es la última parte en desarrollarse. La formación de los pabellones auriculares se inicia en la base del cuello (véase Figura 19 A y B). A medida que se desarrolla la mandíbula, los pabellones se mueven hacia su posición normal a ambos lados de





Pigura 19 – 19. Dibujos que representan el desarrollo de la oreja. A, 6 semanas. Obsérvese que se localizan tres montículos auriculares en el primer arco y tres más en el segundo arco. B, 8 semanas. C, 10 semanas. D, 32 semanas A med da que se desarrollan la mandíbu a y tos dientes, las orejas ascienden desde el cuello hacia un lado de la cabeza

la cabeza (véase Figura 19-19D) Las porciones del pabellón auricular derivadas del primer arco faringeo son inervadas por su nervio, la rama mandibular del nervio trigémino; las porciones procedentes del segundo arco lo son por las ramas cutáneas del **plexo cervical**, especialmente los nervios occipital menor y auricular mayor. El nervio facial del segundo arco faringeo tiene escasas ramas cutáneas; algunas de sus fibras participan en la inervación sensitiva de la



Figurez 19 – 20. Oído inclinado de impiantación baja. Esta designación se efectúa cuando el borde del pabel ón del oído o hélice (flecha) se une al cráneo a un nivel inferior al plano horizontal a través del ángulo del ojo. (Tomado de Jones KL: Smith's Recognizable Patterns of Human Maiformation, 5.º ed. Filade fia, W8 Saunders, 1996.)



Figura 19 – 21. Fotografía de un niño con un apéndice pre-auricular o apéndice cutáneo. (Cortesía de A. E. Chud ey, Department of Pediatrics and Child Health, University of Manitoba, Children's Hospital, Winnipeg, Manitoba, Canadá)

piel de la región mastoidea y, probablemente, de pequeñas zonas de ambas caras del pabellón aunicular.

larders consértius

Dado que la formación del oído interno es independiente del desarrollo de los oídos medio y externo, el deterioro congénito de la audición puede ser consecuencia del desarrollo incorrecto del aparato conductor del sonido de ambos oídos o bien de estructuras neurosensonales del oído interno. Aproximadamente uno de cada 1.000 recién nacidos presenta una pérdida auditiva importante. Muchos tipos de sordera congénita se deben a factores genéticos y se han identificado numerosos genes responsables. En la sordomudez, la anomalía auditiva suele ser de tipo perceptivo. La sordera congénita se puede asociar a otras



Figura 19 - 22. Niña con pabellón auricular pequeño rudimentario (microtia). También presentaba otras anomalías congénitas. (Cortesía de A. E. Chudley, Section of Genetics and Metabolism, Department of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital, University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

anomaiías de la cabeza y el cuello como parte del sindrome del primer arco (véase Capítulo 10). Con frecuencia, las anomalías del martillo y el yunque se relacionan con este síndrome. Una **infección por rubéola** durante el período crítico del desarrollo del oído interno, especialmente entre las semanas séptima y octava, puede producir un desarrollo incorrecto del órgano espiral y sordera. Asimismo, la sordera congénita se puede asociar a bocio materno, que comporta hipotiroidismo fetal. La **fijación congénita del estribo** origina sordera de conducción en un oído por lo demás normal. La falta de diferenciación del *ligamento anular*, que ancia la base del estribo a la ventana vestibular, da lugar a la fijación de ese huesecillo al laberinto óseo.

haomalias del pabellón auricular

Aunque las anomalías graves del oído externo son poco frecuentes, las deformaciones menores son comunes. Se observa una amplia variación en la forma del pabellón auricular. Prácticamente cualquier defecto auricular menor se puede encontrar ocasionalmente como una característica habitual de una familia determinada. Las anomalías menores de los pabellones auditivos pueden funcionar como indicadores de un patrón específico de anomalías congénitas. Por ejemplo, los pabellones auditivos suelen ser anómalos y de implantación baja en niños con síndromes cromosómicos (Figura 19-20), como la trisomía del cromosoma 18, así como en lactantes afectados por la ingesta materna de ciertos fármacos (como trimetadiona).



Figura 19 – 23. Niña carente del meato acústico externo; no obstante, el pabellón auricular es normal. Una TC reveló estructuras normales en los oídos medio e interno. (Cortesía de A. E. Chudley, Section of Genetics and Metabolism, Department of Pediatrics and Child Health, Children's Hospitaf, University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá)

Apéndices auriculares

Son frecuentes los apéndices auriculares, consecuencia del desarrollo de montículos auriculares accesorios (Figura 19-21). Los apéndices suelen aparecer por delante del pabellón y suelen ser unilaterales más que bilaterales. Los apéndices,



Figure 19 – 24. Niña con una fístula auricular relacionada con el primer arco faríngeo. Obsérvese el orificio externo de la fístula por debajo del pabellón auricular y la dirección hacia arriba del catéter (trayectoria del seno) hacia el meato acústico externo. (Cortesía del Dr. Pierre Soucy, Division of Paediatric General Surgery, Children's Hospitai of Eastern Ontario, Ottawa, Ontario, Canadá)

con frecuencia con pedículos estrechos, están formados por piel, aunque pueden contener cierta cantidad de cartílago.

Ausencia de pabellón auditivo

La anotia (ausencia de oreja) es rara, pero se asocia con frecuencia al síndrome del primer arco (véase Capítulo 10). La anotia se debe a la falta de desarrollo de los montículos auriculares

Microtia

La microtia (pabellón auditivo pequeño o rudimentario) se debe a la supresión del desarrollo de los montículos auriculares (Figura 19-22). Frecuentemente, esta anomalía se utiliza como indicador de otros defectos asociados, como la atresia del meato acústico externo y anomalías del oído medio.

Senos preauriculares

En el área triangular situada por delante del pabellón auditivo se aprecian con frecuencia depresiones cutáneas a modo de fóvea (Figura 19-24). Por lo general, los senos son tubos estrechos o depresiones someras con aberturas externas punt formes. Algunos de ellos contienen una masa cartilaginosa vestigial. Los senos preauriculares se pueden asociar a anomalías internas, como sordera y malformaciones renales. Se desconoce el fundamento embriológico de estos senos, pero algunos se relacionan con el desarrollo anómalo de los montículos aunculares y el cierre defectuoso de la porción dorsal del primer surco faríngeo, la mayoría del cual desaparece normalmente a medida que se forma el meato acústico externo. Otros senos auriculares parecen representar pliegues ectodérmicos que han sido secuestrados durante la formación de la oreja. Los senos preauriculares aparecen en familias y suelen ser bilaterales. Son asintomáticos y solamente tienen importancia cosmética; no obstante, con frecuencia sufren infecciones graves. Las fístulas auriculares (conductos estrechos) que conectan la piel preauricular con la cavidad timpánica o la hendidura amigdalina son muy poco comunes (véase Figura 10-10F)

Atresia del mento acústico externo

La obstrucción de este conducto se debe a la falta de canalización del tapón meatal (véase Figura 19-18C). Por lo general, la parte profunda del meato se encuentra abierta, pero la superficial está obstruída por hueso o tejido fibroso. La mayoría de los casos se asocian al síndrome del primer arco faríngeo (véase Capítulo 10). Con frecuencia se observa un desarrollo anómalo del primer y segundo arcos faríngeos. El pabellón auricular también suele estar gravemente afectado y en algunas ocasiones aparecen anomalías del oído medio o interno. La atresia del meato acústico externo puede ser bilateral o unilateral y suele tener un patrón de herencia autosómico dominante.

Ausencia del meato acústico externo

La ausencia del meato acústico externo es poco frecuente; por lo general, el pabellón auricular es normal (Figura 19-23). Esta anomalía se debe a la falta de expansión interna del primer surco faringeo, así como a la no desaparición del tapón meatal (véase Figura 19-18C).

Colesteatoma congenite

Se trata de un resto de células epiteliales (L. restare, permanecer) que aparece en forma de estructura quística blanquecina en posición medial respecto a la membrana timpánica o bien dentro de ella. El resto es un grupo de células despiazadas e incluidas en un tejido de otra naturaleza. Es probable que el resto esté formado por células del tapón meatal que se desplazaron durante su canalización (véase Figura 19-18C). Se ha sugerido que el colesteatoma congénito podría originarse en una formación epidermoide que normalmente involuciona hacia la semana 33 de gestación.

Resumen del desarrollo del ojo

El surco óptico constituye la primera indicación del ojo y se forma a comienzos de la cuarta semana. El surco se hace más profundo y origina una vesícula cristaliniana hueca que se proyecta hacia el prosencéfalo. La vesícula cristaliniana entra en contacto con el ectodermo de superficie e induce el desarrollo de la placoda cristaliniana, el cristalino primitivo. A medida que se invagina esta placoda para formar una fóvea del cristalino y una vesícula cristaliniana, la vesícula cristaliniana se pliega, dando lugar a una copa óptica. La retina forma las dos capas de la copa óptica.

- La retina, las fibras nerviosas ópticas, los músculos y el epitelio del iris y el cuerpo ciliar derivan del neuroectodermo del prosencéfalo. Los músculos esfinter y dilatadores del iris se desarrollan a partir del ectodermo en el borde de la copa óptica.
- El ectodermo de superficie da lugar al cristalino y al epitelio de las glándulas lacrimales, párpados conjuntiva y córnea.
- El mesodermo origina los músculos de los ojos, excepto los del iris, así como todos los tejidos conjuntivos y vasculares de la córnea, iris, cuerpo ciliar, coroides y esclerótica.

Hay numerosas anomalías oculares, pero la mayoría de ellas con poco frecuentes. El ojo es muy sensible a los efectos teratógenos de los agentes infecciosos (p. ej., citomegalovirus y virus de la rubéola) Los defectos más graves se deben a alteraciones del desarrollo durante las semanas cuarta a sexta, pero las anomalías de la vista pueden ser consecuencia de la infección de tejidos y órganos por parte de ciertos microorganismos a lo largo del período fetal (como el virus de la rubéola y Treponema pallidum, el microorganismo que produce la sifilis). La mayoria de las anomalias oculares se deben al cierre defectuoso de la cisura retiniana durante la sexta semana (p. ej., el coloboma del iris). Las cataratas y el glaucoma congénitos pueden deberse a infecciones intrautermas (p. ej., virus de la rubéola), pero casi todas las cataratas congénitas son hereditarias

Resumen del desarrollo del oído

La vesícula cristaliniana se desarrolla a partir del ectodermo de superficie a lo largo de la cuarta semana. Esta vesícula da lugar al laberinto membranoso del oído interno y se divide en dos porciones.

una parte utricular dorsal, que origina el utrículo, los canales semicirculares y el conducto endolinfático

 una parte sacular ventral, que constituye el sáculo y el conducto coclear

El conducto coclear da lugar al **órgano espiral.** El laberinto **óseo** se desarrolla a partir del mesénquima adyacente al laberinto membranoso. El epitelio que recubre la cavidad timpánica, el antro mastoideo y la **trompa faringotimpánica** derivan del ectodermo del **fondo de saco tubotimpánico**, que se desarrolla a partir de la primera bolsa faríngea. Los **huesecillos auditivos** se forman a partir de los extremos dorsales de los cartílagos de los dos primeros arcos faríngeos. El epitelio del **meato acústico externo** se desarrolla a partir del ectodermo del primer surco faríngeo. La membrana timpánica denva de tres fuentes

- endodermo de la primera bolsa faringea
- ectodermo del primer surco faríngeo
- mesodermo situado entre ambas capas

El pabellón auricular se desarrolla a partir de seis montículos auriculares que se forman a partir de prominencias mesenquimales desarrolladas alrededor de los bordes del primer surco faríngeo. Estos montículos se fusionan para formar el pabellón auricular.

La sordera congénita se puede deber al desarrollo anómalo del laberinto membranoso o laberinto óseo, así como a anomalías de los huesecillos auditivos. La herencia recesiva es la causa más común de esta entidad, pero la infección por rubéola hacia finales del período embrionario constituye un factor ambiental importante que comporta desarrollo anómalo del órgano espiral y defectos auditivos. Hay numerosas anomalías menores del pabellón auricular sin embargo, sirven como indicadores de la posible presencia de anomalías mayores acompañantes (como defectos del oído medio). Las orejas de implantación baja y muy malformadas se suelen relacionar con anomalías cromosómicas especialmente la trisomía del cromosoma 18 y la trisomía del cromosoma 13 (véase Capítulo 8)

Problemas con arientación clínició

Caso 19-1

Un niño nació ciego, sordo y con una cardiopatía congénita. La madre había tenido una infección viral grave al comienzo de su embarazo.

- Teniendo en cuenta las anomalías congénitas observadas, mencione qué virus estuvo probablemente implicado.
- ¿Qué lesión cardiovascular congénita común se encuentra en niños cuyas madres presentaron esta infección a principio del embarazo?
- ¿Constituye el antecedente de un exantema durante el primer trimestre un factor esencial para el desarrollo de una enfermedad embrionaria (embriopatía)?

Caso 19-2

Un n ño nació con una ptosis bilateral.

- ¿Cuál es el probable fundamento embriológico de este trastorno?
- /Participa algún factor hereditario?
- ¿Qué lesión nerviosa origina también ptosis congénita?

Caso 19-3

Un niño tiene numerosas calcificaciones pequeñas en el encéfalo, microcefalia y microftalmía. Se sabe que a la madre le gustaba la carne poco cocinada.

- ¿Qué protozoo podría estar implicado en este caso?
- ¿Cuál es el fundamento embriológico de las anomalías congénitas del lactante?
- ¿Qué consejo podría dar el médico a la madre respecto a embarazos futuros?

Caso 19-4

Una niña con retraso mental tenía orejas malformadas de implantación baja, occipucio prominente y pies en mecedora. Se sospecha una anomalía cromosómica.

- ¿Qué tipo de aberración cromosómica podía tener?
- ¿Cuál es el motivo habitual de esta anomalía?
- ¿Cuánto tiempo sobreviviría posiblemente la recién nacida?

Caso 19 5

Un niño nació con un desprendimiento parcial de la retina de un ojo. Se trataba de un ojo microftálmico y con persistencia del extremo posterior de la arteria hialoidea.

- ¿Cuál es el fundamento embriológico del desprendimiento congénito de la retina?
- ¿Cuál es el destino habitual de la arterla hialoidea?

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografia y lecturas recomendadas

Barishak YR: Embryology of the Eye and Its Adnexa, 2nd ed Basel Karger 2001.

Bauer PW, MacDonald CB Melhem ER. Congenital inner ear malformation Am J Otology 19:669 1998

Carlson BM: Human Embryology and Developmental Biology, 2nd ed St. Louis Mosby-Year Book, 1999

Cremers CWRL Hearing: cracking the code J Laryng Otology 114:6, 2000

Davies AF, Mirza G, Flinter F, et al- An interstitual deletion of 6p24-p25 proximal to FKHL7 locus and including Ap-2a that affects anterior chamber development. J Med Genet 36.708

Gartner LP, Hiatt JL: Color Textbook of Histology, 2nd ed Philadelphia, WB Saunders, 2001

Gorlin RJ Toriello HV, Cohen MM Jr Hereditary Hearing Loss and Its Syndromes. New York, Oxford University Press, 1995 Jones KL: Smith's Recognizable Patterns of Human Malformation,

5th ed. Philadelphia, WB Saunders, 1997.

Mallo M Formation of the middle ear recent progress on the developmental and molecular mechanisms. Dev Biol 231:410, 2001

Marles SL, Greenberg CR, Persaud TVN, et al. A new familial syndrome of unilateral upper eyelid coloboma, aberrant anterior hairline pattern and anal anomalies in Manitoba Indians Am J Med Genet 42 793, 1992

Martin SN, Sutherland J, Levin AV, et al. Molecular characterisation of congenital glaucoma in a consanguineous

- Canadian community a step towards preventing glaucoma related blindness. J Med Genet 37 422 2000.
- Mathers PH, Grinberg A, Mohan KA, Jamrich M. The RX homeobox gene is essential for vertebrate eye development. Nature 387:603, 1997
- McAvoy JW, Chamberlain CG, Delongh RV, et al: Lens development. Eye 13.425 1999
- Moore KL, Dalley AF. Clinically Oriented Anatomy, 4th ed. Baltimore, Williams & Wilkins, 1999
- Nelson L: Disorders of the eye. In Behrman RE, Kliegman RM, Arvin AM (eds): Nelson Textbook of Pediatrics, 15th ed Philadelphia, WB Saunders, 1996
- Noden DM, Van de Water TR: Genetic analyses of mammalian car development. Trends Neurosci 15 235, 1992.
- O Rahilly R. The early development of the otic vesicle in staged human embryos. J Embryol Exp Morphol 11:741, 1963.
- O Rahilly R. The prenatal development of the human eye. Exp Eye Res 21 93, 1975
- Perron M Harris WA: Retinal stem cells in vertebrates BioEssays 22 685, 2000
- Reardon W, Mueller RF: Inherited deafness in childhood the genetic revolution unmasks the clinical challenge. Arch Dis Child 82 319, 2000.
- Roberts DS, Miller SA: Apoptosis in cavitation of middle ear space. Anat Rec 251,286, 1998

- Robertson ND, Morton CC. Beginning of a molecular era in hearing and deafness Clin Genet 55 149, 1999
- Robinson ML, Ohtaka-Maruyama C, Chan C-C, et al. Disregulation of ocular morphogenesis by lens-specific expression of FGF-3/Int-2 in transgenic mice. Dev Biol 198-13
- Sellheyer K: Development of the choroid and related structures Eye 4:255, 1990.
- Sevel D. Isaacs R. A re-evaluation of coneal development Trans Am Ophthalmol Soc 86 178, 1989.
- Twefik TL, Der Kaloustian VM (eds). Congenital Anomalies of the Ear, Nose, and Throat Oxford, Oxford University Press
- Vendrell V, Carnicero E, GiGiraldez F. Induction of inner ear fate by FGF3. Development 127 2011, 2000
- Wawersik S. Maas RL. Vertebrate eye development as modeled in Drosophila. Hum Mol Genet 12 917, 2000.
- Wilson RS, Char F: Drug-induced ocular malformations. In Persaud TVN (ed). Advances in the Study of Birth Defects. Vol. 7: Central Nervous Sustem and Crantofacial Mulformations New York, Alan R Liss, 1982
- Wright KW. Embryology and eye development. In Wright KW (ed): Textbook of Ophthalmology Baltimore, Williams & Wilkins, 1997

El sistema tegumentario



Desarrollo de la piel 🔳 486

Desarrollo del pelo **489**

Desarrollo de las uñas **491**

Desarrollo de las glán<mark>dulas</mark> mamarias **=** 492

Desarrollo de los dientes = 495

Resumen del sistema tegumentario **=** 500

Problemas con orientación clínica ■ 501

Il sistema tegumentario incluye la piel y sus apéndices: glándulas sudoríparas, uñas, pelo, glándulas y músculos erectores del pelo El sistema también incluye las glándulas mamarias y los dientes En los orificios externos, por ejemplo, el aparato digestivo, la membrana mucosa y el tegumento (L., recubrimiento) están en continuidad

Desarrollo de la piel

La piel, la cubierta protectora membranosa del cuerpo, representa un complejo sistema orgánico. Consta de dos capas derivadas de dos capas germinales distintas (Figura 20-1): ectodermo y mesodermo.

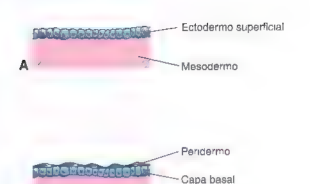
- La epidermis es un tejido epitelial superficial derivado del ectodermo de superficie.
- La dermis es una capa más profunda compuesta por tejido conjuntivo denso de disposición irregular que procede del mesodermo. La red de tejido conjuntivo embrionario o mesénquima, derivado del mesodermo, forma los tejidos conjuntivos de la dermis.

Las interacciones ectodérmica (epidérmica)/mesenquimal (dérmica) implican mecanismos de inducción mutua. Las estructuras de la piel varían de una parte a otra del organismo. Por ejemplo, la piel de los párpados es delgada y blanda y posee vello fino, mientras que la de las cejas es gruesa y tiene un vello grueso. A las cuatro o cinco semanas, la piel embrionaria está formada por una única capa de ectodermo de superficie que recubre el mesénquima (véase Figura 20-1)

Epidermis

Durante el segundo y tercer trimestres el crecimiento epidérmico acontece en etapas que comportan un aumento del grosor epidérmico. El primordio de la epidermis es la capa de células del ectodermo de superficie (véase Figura 20-1A). Estas células proliferan y forman una capa de epitelio escamoso, el **peridermo**, y una capa basal (germinativa) (véase Figura 20-1B). Las células del peridermo sufren un proceso de queratinización y descamación continua y son sustituidas por células procedentes de la capa basal. Las células peridermicas exfoliadas forman parte de la sustancia grasa blanca, denominado vermix caseoso, que recubre la piel fetal Posteriormente el vermix (L. barniz) contendrá sebo, la secreción de las glándulas sebáceas de la piel. Esta sustancia protege a la piel en desarrollo de la exposición constante al líquido amniótico y su contenido en orina durante el período fetal. Además, el vermix facilita el nacimiento del feto debido a su naturaleza resbaladiza.

La capa basal de la epidermis se convierte en el **estrato germinativo** (Figura 20-1*D*), que produce células nuevas que son desplazadas hacia las capas superficiales. Alrededor de la semana 11, las células de este estrato han formado la **capa intermedia** (véase Figura 20-1*C*). La sustitución de las células peridérmicas continúa hasta alrededor de la semana 21; posteriormente, el peridermo desaparece y se forma el **estrato córneo** (véase Figura 20-1*D*). La proliferación de células en el estrato germinativo también origina las **crestas epidérmicas** que se extienden hacia la dermis en desarrollo (véanse Figuras 20-1*C* y 20-2). Las crestas aparecen en el embrión a las 10 semanas y se establecen de modo permanente hacia la sernana 17. Estas crestas epidérmicas





y elásticas en desarrollo

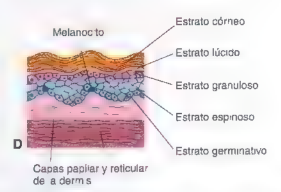


Figura 20 – I. Dibujos de las etapas sucesivas del desarrollo de la ples A, Cuatro semanas. B, Siete semanas. C, Once semanas. Las células del peridermo están sometidas a una queratinización y descamación constantes. Las células peridérmicas exfoliadas forman parte del vermix caseoso D, Recién nacido. Obsérvense la posición de los melanocitos en la capa basal de la epidermis y la forma en que se extienden sus ramificaciones entre las células epidérm cas para suministrarles melanina.

producen surcos en la superficie de las palmas de las manos y las plantas de los pies, incluyendo los dedos. El tipo de patrón que aparece se determina a nivel genético y constituye la base del estudio de las huellas dactilares en las investigaciones criminales y genética médica.

La dermatoglifia es el estudio de los patrones de las crestas epidérmicas de la piel. Las anomalías de los complementos cromosómicos afectan al desarrollo de estos patrones, como sucede en niños con síndrome de Down, cuyos patrones característicos en las manos y pies poseen valor diagnóstico (véase Capítulo 8)

A finales del período embrionario, las células de la cresta neural migran hacia el mesénquima de la dermis en desarrollo y se diferencian en melanoblastos. Después, estas células se mueven hacia la unión dermoepi-



Figura 20 - 2. Microfotografía óptica de plei gruesa (x132). Obsérvense la epidermis y la dermis, así como las crestas dérmicas que se interdigitan con las crestas epidérmicas. (Tomado de Gartner LP, Hiatt JL: Color Textbook of Histology, 2.º ed. Filadeifia, WB Saunders, 2001.)

dérmica y se diferencian en melanocitos (véase Figura 20-1D) La diferenciación de melanoblastos en melanocitos implica la formación de gránulos de pigmento. La senalización de Wnt regula este proceso. Los melanocitos aparecen en la piel en desarrollo entre los días 40 y 50, inmediatamente después de la migración de las células de la cresta neural En las razas caucásicas, los cuerpos celulares de los melanocitos se suelen restringir a las capas basales de la epidermis; no obstante, sus prolongaciones dendriticas se extienden entre las células epidérmicas. En condiciones normales, en la dermis aparece únicamente un número pequeño de células con melanina. Los melanocitos comienzan a producir melanina (Gr. melas, negro) antes del nacimiento y la distribuyen a las células epidérmicas. Es posible observar la formación de pigmento en la epidermis en la fase prenatal en las razas de piel oscura, sin embargo, los indicios acerca de su actividad en fetos de piel clara son escasos. Se produce una mayor cantidad de melanina como respuesta a la luz ultravioleta. El contenido relativo de melanina en los melanocitos explica los distintos colores de la piel

La transformación del ectodermo de superficie en una epidermis de varias capas es consecuencia de interacciones de inducción continuas con la dermis. La piel se clasifica como gruesa o fina en función del grosor de la epidermis

- La piel gruesa cubre las palmas de las manos y las plantas de los pies; carece de folículos pilosos, músculos erectores del pelo y glándulas sebáceas, pero dispone de glándulas sudoríparas
- La piel fina recubre casi todo el resto del cuerpo, contiene folículos pilosos, músculos erectores del pelo, glándulas sebáceas y glándulas sudoríparas (véase Figura 20-3).

Dermis

La dermis se desarrolla a partir del mesénquima que procede del mesodermo situado por debajo del ectodermo de superficie. La mayor parte del mesénquima que se diferencia en tejido conjuntivo de la dermis se origina de la capa somática del mesodermo lateral; no obstante, una parte procede de los dermatomos de los somitas (véase Capítulo 15). Hacia la semana 11, las células mesenquimales han comenzado a producir fibras de tejido conjuntivo colágeno y elástico (véase Figura 20-1D). A medida que se forman las crestas epidérmicas, la dermis se proyecta hacia la epidermis y forma crestas o papilas dérmicas que se introducen entre las crestas epidérmicas (Figura 20-2). En algunos de ellos aparecen asas capilares que aportan nutrientes a la epidermis, mientras que en otros se forman terminaciones nerviosas sensitivas. Las fibras nerviosas aferentes en desarrollo parecen jugar un papel importante en la secuencia temporal y espacial de formación de las crestas dérmicas (papilares). En el Capítulo 17 se describe el desarrollo del patrón de los dermatomas de la mervación de la piel En un principio, los vasos sanguíneos de la dermis son estructuras sencillas revestidas de endotelio que se diferencian a partir del mesénquima. Conforme crece la piel, se desarrollan nuevos capilares a partir de los vasos primitivos. Se ha constatado la presencia de estos vasos semejantes a capilares en la dermis a finales de la quinta semana. Algunos capilares adquieren cubiertas musculares por la diferenciación de mioblastos en desarrollo en el mesénquima circundante y se convierten en arteriolas y en arterias. Otros capilares a través de los cuales se establece el flujo sanguíneo de retorno adquieren capas musculares y se transforman en vénulas y en venas. A medida que se forman nuevos vasos sanguíneos, suelen desaparecer algunos vasos transitorios. A finales del primer trimestre se ha establecido la organización vascular principal de la dermis fetal

Glándulas de la piel

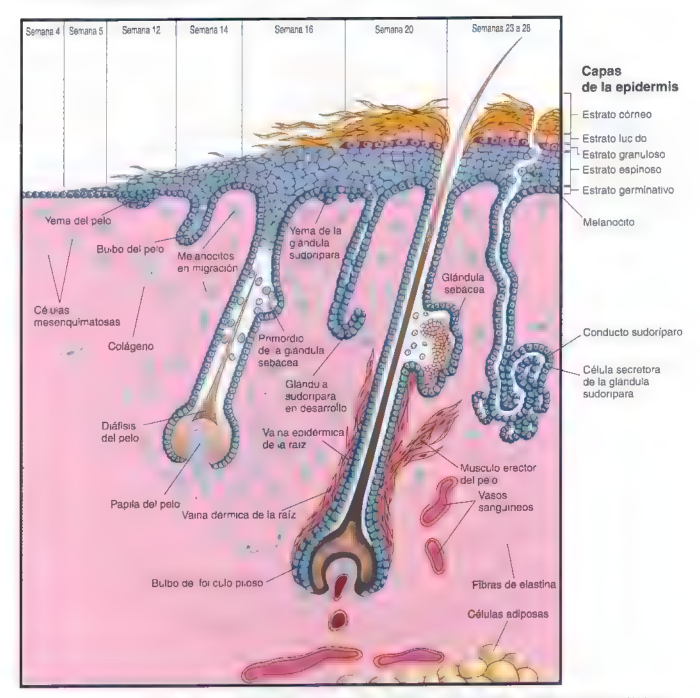
Dos tipos de glándulas, sebáceas y sudoriparas, derivan de la epidermis y crecen hacia la dermis. Las glándulas mamanas se desarrollan de modo semejante.

Glándulas sebáceas

La mayor parte de las glándulas sebáceas se desarrollan como yemas laterales de las vainas de las raices epiteliales de los folículos pilosos (Figura 20-3). Las yemas glandulares crecen hacia el tejido conjuntivo embrionario circundante y se ramifican, formando los rudimentos de varios alvéolos y de sus conductos asociados. Las células centrales de los alvéolos se degradan y dan lugar a una secreción oleosa, el sebo, que se libera hacia el folículo piloso y pasa a la superficie de la piel, donde se mezcla con células epidérmicas descamadas y forma el vermix caseoso. Las glándulas sebáceas independientes de los folículos pilosos (como en el glande del pene y los labios menores) se desarrollan de forma similar a las yemas de la epidermis.

Glándulas sudoriparas

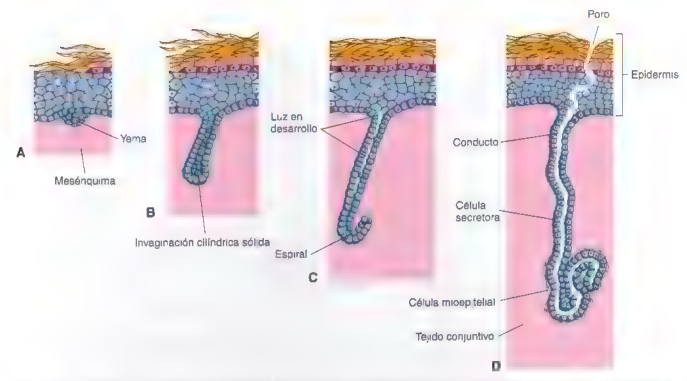
Las glándulas sudoríparas ecrinas se localizan en la piel de casi todo el organismo. Se desarrollan como invaginaciones epidérmicas hacia el mesénquima subyacente (véase Figura 20-3). Conforme se elonga la yema, su



Tiguro 20 3 Figura que muestra las etapas sucesivas de desarrollo de pelo y la glándula sebácea y músculo erector del pelo asociados. Obsérvese que la glándula sebácea se desarrolla como una evaginación lateral del folículo piloso.

extremo se enrolla para formar el primordio de la parte secretora de la glándula (Figura 20-4A a C) La fijación epitelial de la glándula en desarrollo a la epidermis constituye el primordio del conducto. Las células centrales de los conductos primitivos degeneran y forman una luz. Las células periféricas de la parte secretora de la glándula se diferencian en células mioepiteliales y secretoras (véase Figura 20-4D). Se cree que las células mioepiteliales son células musculares especializadas que colaboran en la expulsión de sudor de las glándulas. Las glándulas sudoriparas ecrinas comienzan a funcionar poco después del

nacimiento. La distribución de las grandes glándulas sudoríparas apocrinas en humanos se limita fundamentalmente a las regiones axilar, púbica y permeal, así como aréolas y pezones mamarios. Se desarrollan a partir de invaginaciones del estrato germinativo de la epidermis que originan los folículos pilosos. Como consecuencia de ello, los conductos de estas glándulas se abren no hacia la superficie de la piel como las glándulas sudoríparas normales, sino en la parte superior de los folículos pilosos más cerca de las desembocaduras de las glándulas sebáceas. Comienzan a secretar durante la pubertad



Ligitim 20 - 4. Diagramas que ilustran etapas subesivas de idesarrollo de la glándu a sudorípara. A y β, La glándula se desarrolla aproximadamente a las 20 semanas como un crecimiento só do de celulas epidérmicas hacia el mesenquima. C, Su parte terminal se enrosca y forma el cuerpo de la glándula Las células centra es degeneran y forman la luz de la glándula. D, Las células periféricas se diferencian en celulas secretoras y mioepite, ales contráct, es

Desarrollo del pelo

El pelo inicia su desarrollo en el período fetal (semanas novena a duodécima), pero no se reconoce con facilidad hasta alrededor de la semana 23 (Figura 20-3). El pelo se aprecia por primera vez en las cejas, labio superior y barbilla. Un foliculo piloso aparece como una proliferación del estrato germinativo de la epidermis y se extiende hacia la dermis subyacente (véase Figura 20-3). La yema del pelo adquiere enseguida forma de bastón y forma un bulbo piloso. Las células epiteliales de este bulbo constituyen la matriz germinal que posteriormente producirá el pelo. El bulbo piloso (primordio de la raíz del pelo) se invagina poco después por invasión de una pequeña papila pilosa mesenguimal (véanse Figuras 20-3 y 20-5). Las células periféricas del folículo piloso en desarrollo forman la vaina epitelial de la raiz, mientras que las células mesenquimales circundantes se diferencian en la vaina dérmica de la raiz. Conforme proliferan, las células de la matriz germinal son empujadas hacia la superficie, donde se queratinizan y forman la diáfisis del pelo. El pelo crece a través de la epidermis de las cejas y labio superior hacia finales de la semana duodecima.

El primer pelo en aparecer, denominado lanugo (pelo sedoso), es fino, suave y de pigmentación leve. El lanugo comienza a desarrollarse hacia el final de la semana duodécima y es abundante entre las semanas 17 y 20. Este pelo ayuda a conservar el vermix caseoso en la piel. Durante el período perinatal, el lanugo es sustituido por pelo más grueso que perdura en la mayor parte del cuerpo, con excepción de las regiones axilar y púbica, en las que es sustituido en la pubertad por pelo terminal aún más grueso. En los varones aparece también pelo grueso similar en la cara y, con frecuencia, en el tórax. Los melanoblastos mugran hacia

los bulbos pilosos y se diferencian en melanocitos. La melanina producida por ellos se transfiere a las células formadoras de pelo de la matriz germinal varias semanas antes del nacimiento. Los distintos colores del pelo dependen del contenido relativo de melanina. El músculo erector del pelo, un pequeño haz de fibras musculares lisas, se diferencia a partir del mesénquima que circunda al folículo piloso y se une a la vaina dérmica de la raíz de dichos folículos y a la capa papilar de la dermis (véase Figura 20-3). Las contracciones de los músculos erectores deprimen la piel sobre su zona de inserción y elevan la piel alrededor de las diáfisis del pelo, formando una fina «carne de gallina» en la superficie de la piel. El desarrollo de estos músculos es escaso en la axila y en ciertas partes de la cara. Asimismo, el pelo que forma las cejas y los cilios que constituyen las pestañas carecen de músculos erectores.

Mastornos de la queratinización 🐣

La Ictiosis (Gr. ichthys, pez) es un término general que se aplica a un grupo de trastornos asociados con un exceso de queratinización (Figura 20-68). La piel es seca y se descama como un pescado y se puede afectar toda la superficie corporal. Un feto arlequín es consecuencia de un trastorno poco frecuente de la queratinización que se hereda en forma de rasgo autosómico recesivo. La piel presenta un notable engrosamiento, tiene unos pliegues marcados y se agrieta. Los lactantes afectados tienen un aspecto grotesco y la mayoría muere durante la primera semana de vida. Un feto en colodión se refiere a un niño cubierto por una membrana gruesa y tensa semejante al colodión. Esta membrana se agrieta con los primeros esfuerzos respiratorios y comienza a



Figura 20 - 5. Microfotografía óptica de un corte longitudinal de un folículo piloso con su raíz y papila (x132). (Tomado de Gartner LP, Hiatt JL: Color Textbook of Histology, 2.2 ed. Filadelfia, WB Saunders, 2001.)

desprenderse en grandes láminas. Pueden ser necesarias varias semanas para que se desprenda por completo, y en ocasiones deja una piel de aspecto normal. La ictiosis laminar es un trastorno autosómico recesivo. El recién nacido afectado por esta patología puede tener primero el aspecto de un feto en colodión, pero la descamación persiste. El crecimiento de pelo puede estar afectado y el desarrollo de las glándulas sudoríparas, dificultado. Los niños con este trastorno sufren intensamente en climas cálidos por su incapacidad de producir sudor.

Displasia ectodérmica congénita

Este trastorno agrupa a una serie de trastornos hereditarios poco comunes que afectan a tejidos de origen ectodérmico. Se observa ausencia total o parcial de la dentición. Con frecuencia, el pelo, uñas y piel también están gravemente afec-

Sindrome de ectroductilia-displasia ectodérmica-kendidura

El síndrome de ectrodactilia-displasia ectodérmica-hendidura (EDH) constituye un trastomo congénito de la piel que se hereda como rasgo autosómico dominante. Afecta tanto a telidos ectodérmicos como mesodérmicos y cursa con una





Figura 20 - 6. A, Fotografía de un niño con hipertricosis congénita e hiperpigmentación. Obsérvese el exceso de vello de los hombros y la espalda. (Cortesía del Dr. Mario Joao Branco Ferreira, Servico de Dermatologia, Hospital de Desterro, Lisboa, Portugal.) B, Fotografía de un paciente que muestra una intensa querat nización de la piel (ictiosis) desde su nacimiento. (Cortesía del Dr. Joao Carlos Fernandes Rodrigues, Servico de Dermatologia, Hospital de Desterro, Lisboa, Portugal.)

displasia ectodérmica asociada a hipopigmentación de piel y cabello, cabello y cejas escasas, ausencia de pestañas, distrofia unqueal, hipodontia y microdontia, ectrodactilia y paladar hendido y labio leporino.

Angiomas de la piet

Estas anornalías vasculares representan defectos del desarrollo en los que persisten algunos vasos sanguíneos o linfáticos primitivos transitorios o sobrantes. Estas anomalías se deno-

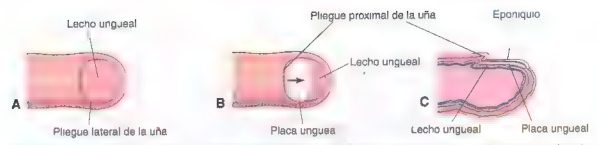


Figure 20 7 Diagramas que representan etapas sucesivas de desarrollo de la uña de un dedo de la mano. A, La primera indicación de la uña es un engrosamiento de la epidermis, el echo unguea , en la punta del dedo. B, Conforme se desarrolla, la placa unguea crece con lentitud hacia la punta del dedo. C. La uña del dedo de la mano. Lega a lextremo del dedo hacia la semana 32

minan anglomas, aunque quizás no constituyan tumores verdaderos. Los compuestos por vasos sanguineos pueden ser principalmente arteriales, venosos o cavernosos, pero con frecuencia son mixtos. Los angiomas compuestos de vasos infáticos se conocen como linfangiornas quísticos o higromas quísticos (véase Capítulo 14). Los angiornas verdaderos son tumores benignos de células endoteliales compuestos habitualmente por cordones sólidos o huecos, los cordones huecos contienen sangre. Se emplean varios términos para describir las anomalías de tipo angioma («marcas de nacimiento»). El nevo flameo denota una mancha tipo llama aplanada de color rosa o rojo que suele aparecer en la superficie posterior del cuello. Una mancha o hemangioma en vino de Oporto es un angioma mayor y más oscuro que el nevo flameo y casi siempre se halla en las partes antenores o aterales de la cara o el cuello. Está bien delimitado cuando se encuentra cerca del plano medio, mientras que el angioma común (mancha rosada-rojiza) puede atravesar este plano A veces, una mancha de vino de Oporto en el área de distribución del nervio trigémino se asocia a un tipo similar de angioma de las meninges del cerebro (síndrome de Sturge-Weber). El hemangiorna es una de las neoplasias más comunes en lactantes y niños.

|Albinismo |

En el albinismo generalizado, un carácter autosómico recesivo, la piel, el cabello y la retina carecen de pigmento; no obstante, el iris suele presentar cierta pigmentación. El albinismo se produce cuando los melanocitos no son capaces de producir melanina por ausencia de la enzima tirosinasa. En el albinismo localizado o **pielbaldismo**, un rasgo autosómico dominante, existe ausencia de melanina en zonas parcheadas de la piel o el cabello.

America de la plet-

En casos poco frecuentes no se forman pequeñas áreas de la piel, que tienen el aspecto de úlceras. Estas zonas suelen curar por cicatrización a no ser que se realice un injerto de piel. La ausencia de zonas de piel es más común en el cuero cabelludo.

Alopecia

La ausencia o pérdida de cabello del cuero cabelludo puede ocurrir de forma aislada o bien asociada a otras anomalías de la piel y sus derivados. La **alopecia congénita** puede ser consecuencia de la falta de desarrollo de los folículos pilosos o bien de la producción de cabello de mala calidad por dichos folículos.

Mispertricosis

El exceso de pelo se debe al desarrollo de folículos pilosos supernumerarios o a la persistencia de pelos que suelen desaparecer durante el período perinatal. Puede ser localizada (p. ej., en los hombros y espalda) o difusa (véase Figura 20-6A). La hipertricosis localizada se suele asociar a la espina bífida oculta.

Pele retoroido

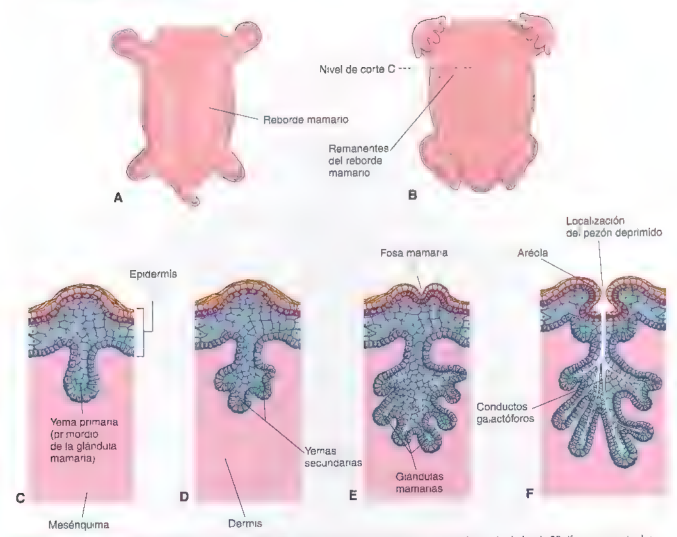
En este trastorno familiar, el cabello está retorcido y doblado (L. tortus, retorcido). Otras anomalías ectodérmicas (como uñas retorcidas) pueden estar asociadas a esta patología. El pelo retorcido se suele reconocer por primera vez hacia los dos o tres años de edad.

Desarrollo de las uñas

El desarrollo de las uñas de los dedos de las manos y de los pies se inicia en los extremos de los mismos hacia la semana décima (Figura 20-7). El desarrollo de los dedos de las manos precede al de los de los pies en unas cuatro semanas (véase Capítulo 6) Los primordios de las uñas aparecen como áreas engrosadas o zonas de epidermis en el extremo de cada dedo. Posteriormente, estos lechos ungueales migran hacia la superficie dorsal, arrastrando su inervación de la superficie ventral. Los lechos ungueales están rodeados lateral y proximalmente por pliegues de epidermis, los pliegues ungueales. Las células del pliegue ungueal proximal crecen sobre el lecho ungueal y se queratinizan para formar la placa ungueal (véase Figura 20-7B). Al principio la uña en desarrollo se encuentra recubierta de capas superficiales de epidermis, el eponiquio, que degenera mas tarde y expone la uña salvo en su base, donde se mantiene como la cutícula. La piel situada bajo el borde libre de la uña es el **hiponiquio.** Las uñas de los dedos de las manos alcanzan sus extremos alrededor de la semana 32, mientras que las de los pies llegan a las puntas hacia la semana 36. Las uñas que no han llegado a los extremos de los dedos al nacer son un signo de prematundad

Macaiquia congénita

La ausencia de uñas al nacer es muy poco frecuente. La anoniquia se debe a la ausencia de formación de los lechos ungueales o bien de la falta de formación de los pliegues ungueales proximales para originar las placas ungueales. Esta anomalía es permanente y se puede asociar a la ausencia congénita o al desarrollo muy débil del pelo, así como a



Figuro 20 - 8 D bujos que ilustran el desarrollo de las glándulas mamarias. A Vista ventra de un embrión de alrededor de 28 días que muestra los rebordes mamarios. B, Vista similar a las sels semanas que muestra los restos de estos rebordes. C Corte transversa de un reborde mamario en el lugar de una glándula mamaria en desarrollo. D, E y F. Cortes semejantes que muestran etapas sucesivas del desarrollo mamario entre la semana duodécima y el nacimiento.

anomalías dentales. La anoniquia puede estar limitada a una o más uñas de los dedos de las manos o pies.

ij Lithia' de formadas -

Este trastorno se produce ocasionalmente y podría constituir una manifestación de alguna patología cutánea generalizada o enfermedad sistémica. Hay varias enfermedades congénitas con anomalías de las uñas.

Desarrollo de las glándulas mamarias

Las glándulas mamarias constituyen un tipo modificado y muy especializado de glándula sudorípara. Las yemas mamarias comienzan su desarrollo a lo largo de la sexta semana en forma de proyecciones sólidas de la epidermis hacia el mesénquima subyacente (Figura 20-8C). Estos cambios se producen como respuesta a una influencia inductora del mesénquima. Las yemas mamarias se desarrollan

como crecimientos endofíticos a partir de las crestas mamarias (pliegues) engrosadas, cordones engrosados de ectodermo que se extienden desde las regiones axilares hasta las ungueales (véase Figura 20-8A y B). Las crestas mamarias aparecen durante la cuarta semana, pero tan sólo suelen perdurar en humanos en la zona pectoral, donde se desarrollan las mamas (Figura 20-8B). Pronto cada yema primaria da lugar a varias yemas mamarias secundarias que se transforman en los conductos galactóforos y en sus ramificaciones (véase Figura 20-8D y E). La canalización de estos conductos es inducida por las hormonas sexuales placentarias que se introducen en la circulación fetal. Este proceso continúa hasta finales de la gestación y, al llegar a término, se han formado entre 15 y 20 conductos galactóforos. El tejido conjuntivo fibroso y el tejido adiposo de la glándula mamaria proceden del mesénquima circundante.

A lo largo de la fase tardía del período fetal, la epidermis del lugar de origen de la glándula mamaria se deprime y forma una **fosa mamaria** somera (véase Figura 20-8E). Los pezones están mal desarrollados y deprimidos en los recién nacidos. Poco después del nacimiento, los **pezones**



Figura 20 - 9. Esquemas que indican etapas sucesivas del desarro lo posnatal de la mama A, Recién nacida. B, Niña. C, Inicio de la pubertad. D, Pubertad tardía. E, Adulta joven. F, Mujer embarazada. Obsérvese que el pezón se invierte al nacer (A) Habitualmente se eleva durante la niñez para formar el pezón normal. La ausencia de este proceso da lugar a un pezón invert do. En la pubertad (12 a 15 años de edad), las mamas aumentan de tamaño debido al desarrollo de las glándulas mamarias y el mayor depósito de grasa.

suelen surgir de las fosas mamarias por la proliferación del tejido conjuntivo circundante de la aréola, el área circular de piel que rodea el pezón. Las fibras de músculo liso de ambas estructuras se diferencian a partir de células mesenquimales circundantes. Las glándulas mamarias rudimentarias de los varones y las mujeres recién nacidas son idénticas y a menudo presentan un tamaño mayor. Es posible que se produzca cierta secreción, denominada con frecuencia «leche de brujas». Estos cambios transitorios son producidos por las hormonas maternas que pasan a través de la membrana placentaria hacia la circulación fetal,

Tan sólo los conductos galactóforos principales se han formado al nacer y las glándulas mamanas se mantienen poco desarrolladas hasta la pubertad. Las glándulas mamarias se desarrollan de modo semejante y poseen una estructura similar en ambos sexos. En mujeres, las mamas aumentan de tamaño con rapidez durante la pubertad (Figura 20-9), principalmente debido al desarrollo de las glándulas mamarias y la acumulación de la grasa asociada a ellas El crecimiento del sistema de conductos también se debe a la elevación de las concentraciones de estrógenos circulantes. Los progestágenos, la prolactina, los corticoides y la somatotropina también intervienen en este desarrollo. Cuando se produce un embarazo, las glandulas mamarias completan su desarrollo por el aumento de las concentraciones de estrógenos y el incremento mantenido de las concentraciones de progesterona. Los conductos intralobulillares sufren un rápido desarrollo y forman yemas que se convierten en alvéolos. Las mamas adquieren una forma esférica (véase Figura 20-8D), fundamentalmente como consecuencia de la acumulación de grasa. El desarrollo completo tiene lugar alrededor de los 20 años de edad (véase Figura 20-9E).

Minecomastis ...

Normalmente, las glándulas mamarias rudimentarias de los varones no sufren ningún desarrollo posnatal. La ginecomastia (Gr. gyne, mujer + mastos, mama) se refiere al desarrollo excesivo del tejido mamario masculino. Se produce en la mayoría de los varones recién nacidos por estimulación del tejido glandular por parte de hormonas sexuales maternas. Este efecto desaparece en el transcurso de unas semanas. Hacia la mitad de la pubertad, alrededor de dos terceras partes de los chicos presentan grados diversos de hiperplasia mamaria. La hiperplasia subalveolar puede per-





Figura 20 – 10. A, Una niña con un pezón ad.cional en el lado izquierdo. B, Fotografía de una mujer con un pezón supernumerario en la derecha (flecha) y una mama supernumeraria pequeña debajo de a izquierda normal (A, Cortesía del Dr. A. E, Chudiey, Section of Genetics and Metabolism, Departament of Pediatrics and Child Health, Children's Hospital and University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá. B, Tomado de Haagensen CD: Diseases of the Breast, 3 ª ed F, aderlia, WB Saunders, 1986.)

durar entre unos meses y dos años. En los niños que presentan ginecomastia se detecta una disminución de la relación de testosterona y estradiol. Alrededor del 80% de los varones con síndrome de Klinefelter tiene ginecomastia (yease Capítulo 8).

Ausencia de pezones (atelia).

Estas anomalías congénitas poco frecuentes pueden ser blaterales o unilaterales. Son consecuencia de un fallo del desarrollo o de la desaparición de las crestas mamarias. Estos trastornos también pueden ser debidos a la ausencia de formación de la glándula mamaria. La hipoplasia mamaria es más frecuente y a menudo se asocia con agenesia gonadal y síndrome de Turner (véase Capítulo 8).

Aplanta mamaria

El tamaño de las mamas de una mujer pospúber suelen ser ligeramente diferente. Las diferencias notables se consideran



Figura 20 - 11. Fotografía de un varón con pezones en las regiones axilares y el musio. Las fotografías pequeñas son amplificaciones de los pezones de la izquierda (flecha). La línea de puntos indica la posición original de las crestas mamarlas izquierdas, a lo largo de las cuales se han desarrollado los pezones adicionares. (Cortesía del Dr. Kunwar Bhatnagar, Professor of Anatomy, School of Medicine, University of Louisville, Louisville, Kentucky, EE.UU)

anomalías, ya que ambas glándulas están expuestas a las mismas hormonas durante la pubertad. A menudo, en estos casos existe un desarrollo muscular rudimentario asociado, generalmente del pectoral mayor (véase Capítulo 16).

Mamas y pezones supernumentalos

En alrededor del 1% de la población femenina aparece una mama (polimastia) o pezón (politella) adicional (Figura 20-10) y se trata de un trastomo hereditario. La mama o pezón adicional se suele desarrollar inmediatamente debato de la mama normal. Los pezones supernumerarios son también relativamente frecuentes en varones; con frecuencia se confunden con lunares (Figura 20-11). La mama o pezón adicional se desarrolla, por lo general, debajo de la mama normal. Con menor frecuencia, las mamas o pezones supernumerarios aparecen en las regiones axilar o abdominal de as mujeres. En estas posiciones, se originan a partir de yemas

de erupcion de los dientes y edad de desprendimiento de los dientes deciduos

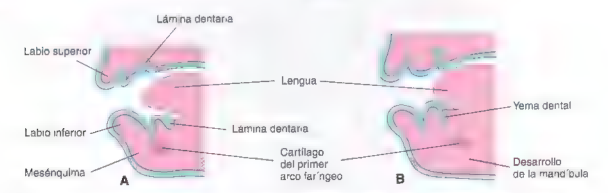
Diente	Edad habitual de erupción	Edad de desprendimiento
Deciduos		
Incisivo medial Incisivo lateral Canino Primer premolar Segundo molar	6-8 meses 8-10 meses 16-20 meses 12-16 meses 20-24 meses	6-7 años 7-8 años 10-12 años 9-11 años 10-12 años
Permanentes*		
Incisivo medial Incisivo lateral Cammo Primer molar Segundo premolar Primer molar Segundo molar Tercer molar	6-7 años ·	

Modificado por Moore KL, Dalley AF: Clinically Oriented Anatomy 4.4 ed Baltimore (EE UU), Williams & Wilkins, 1999

mamanas adicionales que se desarrollan a lo largo de las crestas mamanas. Habitualmente se hacen evidentes en mujeres cuando se produce el embarazo. Alrededor de una tercera parte de las personas afectadas posee dos pezones o mamas ad cionales. El tejido mamario supernumerario se localiza con escasa frecuencia en una zona distinta del trayecto de las crestas marnarias. Probablemente se desarrolla a partir de tejido desplazado de dichas crestas.

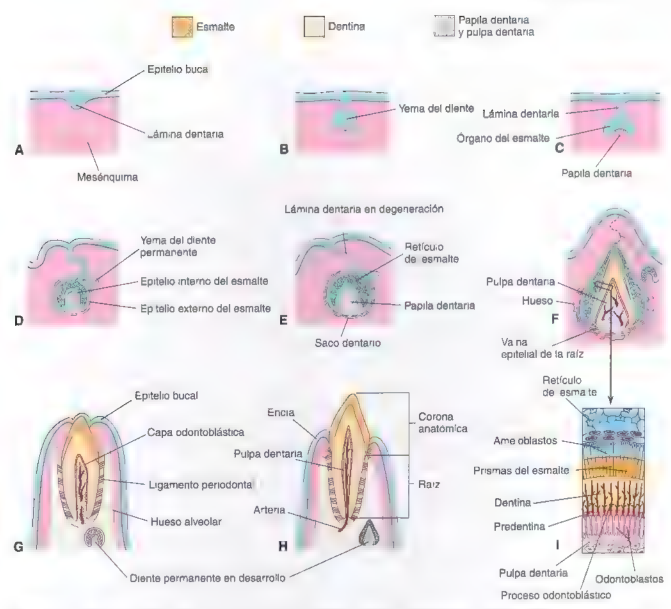
namas invertidos 🦠

En algunas ocasiones, los pezones no se elevan por encima de la superficie de la piel, es decir, permanecen en una posición idéntica a la del recién nacido (véanse Figuras 20-8F



l igura 20 - 12. D bujos esquemáticos de cortes sagitales a través de mandíbulas en desarrol o que lustran la formación inicial de los dientes. A, A comienzos de la sexta semana; se muestran las láminas dentarias. B, Hacia el final de la sexta semana se señalan las yemas dentarias que surgen de las láminas dentarias.

^{*} Los dientes permanentes no se desprenden. Si no se cuidan de forma adecuada o se presenta alguna patologia gingival es posible que sea preciso extraerlos.



Ligara 20 13 Dibujos esquemáticos de cortes sagitales que muestran as etapas sucesivas del desarrollo y erupción de un diente incisivo. A, Seis semanas, se muestra la lamina dentaria. B, Siete semanas, se muestra la formación de la yema dentaria a partir de la lámina dentaria. C, Ocho semanas, se seña a la etapa de caperiuza del desarrollo de diente. D, 10 semanas, etapa temprana de campana de un diente deciduo y la etapa de yema de un diente permanente en desarrollo. E, 14 semanas, etapa avanzada de campana del desarrollo de diente. Obsérvese que la conexión (lámina dentaria) de diente con el epite lo bucal se encuentra en proceso de degeneración. E, 28 semanas, se seña an las capas de esma tely dentina. G, Se simeses después del nacimiento, se muestra el comienzo de la erupción denta. H, 18 meses después del nacimiento, se representa un diente deciduo incisivo que ha brotado totalmente. El diente incisivo permanente tiene ahora una corona bien desarrollada. I, Corte a través de un diente en desarrollo que muestra los ameloblastos (productores de esmalte) y los odontoblastos (productores de dentina).

y 20-9A). Los pezones invertidos pueden dificultar la lactancia; sin embargo, se puede realizar un ejercicio especial para preparar el pezón para alimentar a un lactante

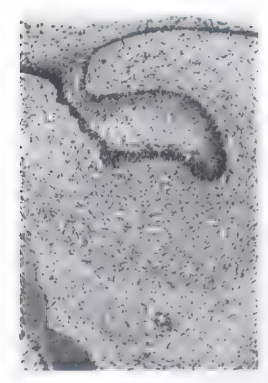
Desarrollo de los dientes

Normalmente se desarrollan dos grupos de dientes: los dientes primarios o **dientes deciduos** y los dientes secundarios o **dientes permanentes.** Los dientes se desarrollan a partir de

el ectodermo bucal

- el mesodermo
- las células de la cresta neural

El esmalte deriva del ectodermo de la cavidad bucal los tejidos restantes se diferencian a partir del mesénquima circundante derivado del mesodermo de las células de la cresta neural. Los indicios experimentales sugieren que las células de la cresta neural reciben información morfogenética antes o poco después de migrar desde la cresta neural. A medida que el maxilar inferior y el superior crecen para acomodar los dientes en desarrollo, cambia la forma de la cara. La odontogenia (desarrollo de los dientes) comienza por la influencia inductora del



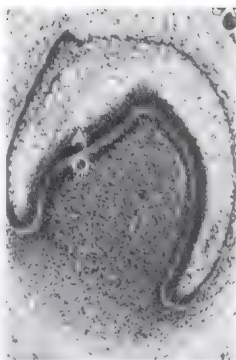


Figura 20 – 14. Izquierda:
Microfotografía de un diente en desarrolio en la etapa de caperuza que muestra el órgano del esmaite unido a la mucosa bucal a través de la lámina dental (×100). Derecho. Microfotografía de un diente en desarrollo en la etapa de campana tardía con ameiobiastos (epitelio interno del esmalte [A]) diferenciados y en contacto con odontobiastos (O). (Tomado de Leeson CR, Leeson TS: Histology, 5.ª ed. Filadelfía, WB Saunders, 1985.)

mesénguima de la cresta neural sobre el ectodermo suprayacente. El desarrollo de los dientes es un proceso continuo; sin embargo, habitualmente se divide en etapas con fines descriptivos según la aparición de los dientes en desarrollo. No todos los dientes inician su desarrollo al mismo tiempo. Las primeras yemas dentanas aparecen en la región mandibular anterior; posteriormente, el desarrollo de los dientes se produce en la región maxilar anterior y, a continuación, avanza en sentido posterior en ambos maxilares. El desarrollo de los dientes continua durante varios años tras el nacimiento (Tabla 20-1). La primera indicación del desarrollo de los dientes se registra a principios de la sexta semana como un engrosamiento del epitelio oral, un derivado del ectodermo de superficie Estas bandas en forma de U, las láminas dentales, siguen las curvas de los maxilares (Figuras 20-12A y 20-13A).

Etapa de yema del desarrollo de los dientes

Cada lámina dental desarrolla diez centros de proliferación a partir de los cuales crecen unas tumefacciones o yemas dentarias hacia el mesénquima subyacente (véanse Figuras 20-12B y 20-13B). Estas yemas dentarias se convierten en los primeros dientes o dientes deciduos, que recibieron este nombre porque se desprenden durante la niñez (véase Tabla 20-1). Existen diez yemas dentales en cada maxilar, cada una de las cuales corresponde a un diente deciduo. Las vemas dentarias de los dientes permanentes que tienen predecesores deciduos comienzan a aparecer alrededor de la décima semana a partir de continuaciones profundas de las láminas dentales (véase Figura 20-13D). Se desarrollan en sentido lingual (hacia la lengua) respecto de las yemas dentales deciduas. Los molares permanentes que carecen de predecesores deciduos se desarrollan como vemas de las extensiones postemores de las láminas dentamas. Las yemas dentamas de los dientes permanentes aparecen en momentos distintos, en su mayoría durante el período fetal. Las yemas correspondientes al segundo y tercer molares permanentes lo hacen después del nacimiento

Etapa de caperuza del desarrollo de los dientes

A medida que cada yema dental es invaginada por el mesénquima, el primordio de la papila dental, la yema adquiere forma de caperuza (véase Figura 20-14). La parte ectodérmica del diente en desarrollo, el órgano del esmalte (órgano dental), produce finalmente esmalte. La parte interna de cada diente en forma de caperuza, la papila dentaria, constituye el primordio de la pulpa dental. En conjunto la papila dentaria y el órgano del esmalte forman el germen del diente. La capa celular externa del órgano del esmalte es el epitelio externo del esmalte y la capa celular interna que reviste la «caperuza» representa el epitelio interno del esmalte (véase Figura 20-13D). El núcleo central de células en disposición laxa entre las capas del epitelio del esmalte es el retículo (estrellado) del esmalte. A medida que se desarrollan el órgano del esmalte y la papila dentaria, el mesénquima que rodea al diente en desarrollo se condensa para formar el saco dentario, una estructura capsular vascularizada (véase Figura 20-13E) El saco dentario es el primordio del cemento y del ligamento periodontal. El cemento (L. cementum) es el tejido conjuntivo rígido semejante a hueso que recubre la raíz del diente. El ligamento periodontal es el tejido conjuntivo fibroso que rodea a la raíz y la ancla al hueso alveolar (véase Figura 20-13G).

Etapa de campana del desarrollo de los dientes

A medida que se diferencia el órgano del esmalte, el diente en desarrollo adquiere la forma de una campana (vêanse



Figura 20 – 15. Microfotografía de la corona y el cuello de un diente (x17) Obsérvese el esmalte (E), la dentina (D), (a pulpa dentaria (P) y los odontoblastos (O). (Tomado de Gartner LP, Hiatt]L: Color Textbook of Histology, 2.º ed. Filadelfia, WB Saunders, 2001.)

Figuras 20-13D y E y 20-14) Las células mesenquimales de la papila dental situadas junto al epitelio interno del esmalte dan lugar a **odontoblastos**, los cuales producen **predentina** y la depositan junto al epitelio. Posteriormente, la predentina se calcifica y convierte en **dentina**. Conforme se engruesa esta sustancia, los odontoblastos regresan hacia el centro de la papila dental, no obstante, sus prolongaciones citoplásmicas digitiformes, **las prolongaciones odontoblásticas** o de Tomes, permanecen incluidas en la dentina (véase Figura 20-13F e I). El esmalte amarillento es el segundo tejido más duro del cuerpo. Recubre y protege a la frágil dentina, el tejido más duro del organismo, frente a una rotura (Figura 20-15)

Las células del epiteho interno del esmalte se diferencian en ameloblastos, los cuales producen esmalte en forma de prismas (rodillos) sobre la dentina. A medida que el esmalte crece, los ameloblastos retroceden hacia su epitelio externo. La formación de esmalte y de dentina comienza en la cúspide (punta) del diente y avanza hacia la futura raíz La raiz del diente micia su desarrollo cuando la formacion de dentina y de esmalte está avanzada (Figura 20-16). El epitelio interno y externo del esmalte se unen en la región del cuello del diente, donde forman un pliegue, la vaina de la raíz epitelial (véase Figura 20-13F). Esta vaina crece



Figura 20 – 16. Microfotografía de un diente en desarrollo en una etapa muy avanzada de formación de la corona. Se observan el esmalte y la dentina con una delgada capa de predentina en relación con los odontoblastos (x75). Fotografía superior derecha: amplificación de parte del diente que señala, de izquierda a derecha, pulpa, odontoblastos, predentina, dentina, esmalte (negro), ameloblastos, estrato intermedio y retículo del esmalte (x175). (Tomado de Leeson CR, Leeson TS, Paparo AA: Text/Atlas of Histology. Filade:fia, WB Saunders, 1988)

hacía el mesénquima e inicia la formación de la raíz. Los odontoblastos adyacentes a la vaina producen dentina, que es continua con la de la corona. Conforme aumenta esta sustancia, la cavidad de la pulpa se reduce a un estrecho conducto radicular a través del cual pasan vasos y nervos. Las células internas del saco dentario se diferencian en cementoblastos, que producen el cemento (L. cementum), confinado a la raíz. El cemento se deposita sobre la dentina de la raíz y entra en contacto con el esmalte en el cuello del diente (unión cemento-esmalte).

A medida que se desarrollan los dientes y se osifican los maxilares, las células externas del saco dentario participan activamente en la formación del hueso. Cada diente se rodea en poco tiempo de hueso, salvo su corona. El ligamento periodontal, un derivado del saco dentario sostiene al diente en su alvéolo (bolsillo óseo) (véase Figura 20-13G y H). Algunas fibras de este ligamento se encuentran englobadas en el cemento, mientras que otras están incluidas en la pared ósea del alvéolo. El ligamento periodontal se sitúa entre el cemento de la raíz y el alvéolo óseo



Figurn 20 – 17. Fotografía del cráneo de un niño de cuatro años de edad Se ha retirado el hueso para mostrar la relación de los dientes permanentes en desarrollo con los dientes deciduos que ya habían surgido

Erupción dental

Conforme se desarrollan, los dientes inician un lento movimiento continuo hacia la cavidad bucal (véase Figura 20-13G). Los dientes del maxilar inferior suelen brotar antes que los del maxilar superior, y los de las niñas lo hacen antes que los de los niños. La dentición del niño comprende 20 dientes deciduos. La dentición adulta completa consta de 32 dientes. A medida que crece la raíz del diente, su corona brota gradualmente a través del epitelio oral. La parte de la mucosa oral que rodea la corona que ha brotado forma la encía. Por lo general, la aparición de los dientes deciduos se produce entre seis y 24 meses después del nacimiento (véase Tabla 20-1). Los incisivos centrales del maxilar inferior suelen brotar entre seis y ocho meses después del nacimiento, pero en algunos niños el proceso podría no comenzar hasta los 12 ó 13 meses. A pesar de ello, los 20 dientes deciduos suelen estar presentes a finales del segundo año en niños sanos. El retraso de la apanción de todos los dientes puede ser indicativo de una alteración sistémica o nutricional, como hipopituitansmo o hipotiroidismo.

Los dientes permanentes se desarrollan igual que los deciduos. A medida que crece un diente permanente, la raiz del diente deciduo correspondiente es resorbida de manera gradual por los osteoclastos. Por consiguiente, cuando se desprende el diente deciduo, está formado únicamente por la corona y la parte superior de la raíz Los dientes permanentes suelen comenzar a brotar durante el sexto año de vida y continúan apareciendo hasta el inicio de la edad adulta (Figura 20-17; véase Tabla 20-1). La forma de la cara se ve afectada por el desarrollo de los senos paranasales y el crecimiento de los maxilares superior e inferior para acomodar a los dientes (véase Capítulo 10). El aumento de profundidad de la cara durante la niñez es consecuencia del alargamiento de las prolongaciones alveolares (bolsillos óseos que sostienen los dientes)

Dientes antales

Los dientes natales ya han brotado al nacer (L. natus, nacimiento). Por lo general, suele haber dos en la posición de los incisivos mandibulares. Los dientes natales se observan en alrededor de uno de cada 2.000 recién nacidos. Estos dien-

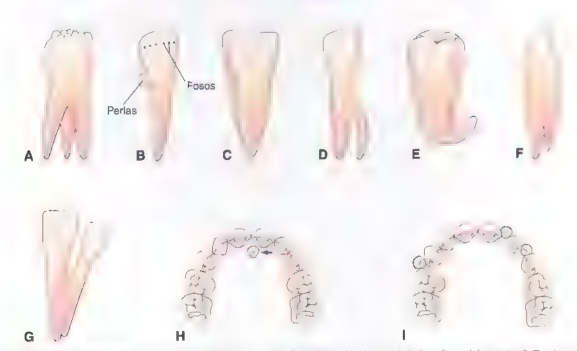


Figure 20 - 18. Dibujos de anomalías frecuentes de los dientes. A, Corona irregular en frambuesa. B, Perlas y fosos del esmaite. C, Diente inclsivo con dobre corona. D, División anoma a de la raíz. E, Raíz deformada. F, Raíz ramificada. C, Raices fusionadas. H, Hiperodontia con un diente incisivo supernumerario en la región anterior de paladar (flecha). I, Hiperodontia con 13 dientes deciduos en el maxiliar superior, en lugar de los diez normales.



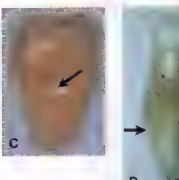






Figura 20 - 19. Fotografías que muestran algunas anomalías dentales frecuentes. A, Amelogenia imperfecta. Obsérvese el esmalte hipoplástico liso B, Cúspide accesoria. (Cortesía del Dr. Blaine Cleghorn, Faculty of Dentistry, University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá) C. Perlas del esmalte, formaciones ectópicas de esmalte en la superficie de las raices (flecha), fundamentalmente molares. D. Diente incisivo lateral que muestra una raíz supernumeraria (flecho). Las raíces adicionales presentes constituyen un reto para el tratamiento del conducto de la raíz y su extracción. E, Diente supernumerario de la línea media (M, mesiodens), situado en la proximidad del vértice del incisivo central. La prevalencia de los dientes supernumerarios es del 1% al 3% en la población general. (Cortesía del Dr. Steve Ahing, Faculty of Dentistry, University of Manitoba, Winnipeg, Manitoba, Canadá.)

tes pueden producir malestar materno durante la lactancia. Asimismo, la lengua del lactante se puede lacerar o los dientes se pueden desprender y ser aspirados; por estos motivos, en algunas ocasiones se extraen estos dientes.

Mipoplasia del comalte

La formación defectuosa del esmalte origina fóveas o fisuras en él (Figuras 20-18 y 20-19A). Estas anomalías son consecuencia de alteraciones temporales de la formación del esmalte. Diversos factores pueden lesionar los ameloblastos, las células que fabrican esmalte (como alteraciones nutricionales, tratamiento con tetraciclinas y patologías infecciosas como el sarampión). El **raquitismo** durante el período crítico del desarrollo dental (6-12 semanas) constituye una causa común de hipoplasia del esmalte. El *raquitismo*, una enfermedad que aparece en niños con deficiencia de vitamina D, se caracteriza por la alteración del modelo de osificación de los cartilagos epiteliales y desorientación de las células de las metáfisis (véase Capítulo 15).

Variaciones de la sama del diente :--

Los dientes de forma anómala son relativamente frecuentes (véanse Figuras 20-18A a G y 20-19A a E). En algunas ocasiones aparecen masas esféricas de esmalte, las **perlas de** esmalte, unidas al diente. Están formadas por grupos aberrantes de ameloblastos. En otros casos, los dientes incisivos maxilares externos presentan una forma de huso delgada (Incisivos laterales en clavija). La sífilis congénita afecta a la diferenciación de los dientes permanentes, lo que da lugar a incisivos en forma de destornillador con escotaduras centrales en los márgenes incisivos.

🏥 Agroma Han muméricas 🚟

Es posible que se desarrollen uno o más dientes supernumerarios o bien que no se alcance el número normal de dientes (véase Figura 20-18H e I). Los **dientes supernumerarios** se suelen desarrollar en el área de los incisivos del maxilar superior y alteran la posición y la aparición de los dientes normales. Los dientes adicionales suelen brotar por detrás de éstos. En la **anodontia parcial** faltan uno o más dientes. La ausencia congénita de uno o más dientes suele constituir un rasgo familiar. En el caso de la **anodontia total** no se forma ningún diente. Este trastorno poco frecuente se suele asociar a la displasia ectodérmica congénita.

Dicettes de tamaño asserbi-

Las alteraciones producidas durante la diferenciación de los dientes pueden comportar anomalías importantes de la mor-

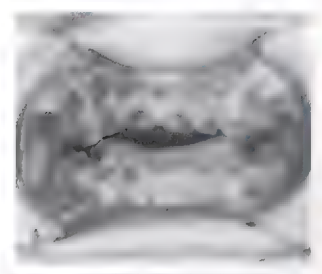


Figura 20 - 20. Fotografía de los dientes de un niño con una dentinogenia imperfecta. (Tomado de Thompson MW: Genetics in Medicine, 4.º ed. Filadelfia, WB Saunders, 1986.)

fología dental, como *macrodontia* (dientes grandes) y *microdontia* (dientes pequeños).

Dientes fusionados

En ocasiones, una yema dental se divide o bien dos yemas se fusionan parcialmente y dan lugar a dientes fusionados (véase Figura 20-18C y G). Este trastorno se observa con frecuencia en los incisivos mandibulares de la dentición primana. Los «dientes gemelos» se deben a la división de la yema dental. En algunos casos, el diente permanente no se forma, lo que sugiere que se ha producido la fusión de los primordios de los dientes deciduo y permanente para dar lugar al diente primario.

Quiste dentigero-

Se puede desarrollar un quiste en el maxilar inferior, maxilar superior o bien en un seno mandibular que contenga un d'ente sin brotar. El quiste dentígero (que contiene un diente) se forma por la degeneración quística del retículo del esmalte del órgano del esmalte de un diente que no ha brotado. La mayor parte de los quistes se hallan en una zona profunda del maxilar y se asocian a dientes secundarios mal colocados o deformes que no han logrado protar.

Amelogenia imperfecta

La amelogenia imperfecta comprende un grupo complejo de entidades clínicas que implican anomalías del desarrollo de la formación de esmalte en ausencia de cualquier otro trastorno sistémico.

El esmalte es blando y friable debido a la hipocalcificación y los dientes tienen una coloración amarillenta a parda. Están cubiertos solamente de una delgada capa de esmalte formado anómalamente a través del cual se puede observar la dentina amarilla subyacente, lo que otorga un aspecto oscurecido al diente. La incidencia de la amelogenia imperfecta oscila entre 1:8.000 y 1:700 según la población estudiada. Están implicados diversos patrones de herencia.

Dentinogenis imperfecta

Se trata de un trastorno relativamente frecuente en niños de raza caucásica (Figura 20-20). Los dientes son de color pardo a gris azulado con un brillo opalescente debido a la ausencia de diferenciación normal de los odontoblastos y a la producción de una dentina poco calcificada. Suelen estar afectados tanto los dientes deciduos como los permanentes. El esmalte tiende a desgastarse rápidamente, lo que expone la dentina. Esta anomalía es hereditaria como un rasgo autosómico dominante y el trastorno genético se localiza en el cromosoma 4q en la mayoría de los casos.

Dientes de coloración anómala

La incorporación de sustancias extrañas al esmalte y la dentina en desarrollo alteran la coloración de los dientes. La hemósis (liberación de hemoglobina) asociada a la eritroblastosis fetal o enfermedad hemolítica del recién nacido (HRN) (véase Capítulo 7) puede originar una coloración azul a negra de los dientes. Todas las tetraciclinas se incorporan extensamente a los dientes. El período crítico de riesgo comienza a partir de alrededor de 14 semanas de vida fetal hasta el décimo mes posnata para los dientes primarios y desde las 14 semanas de vida fetal hasta los 16 años después del nacimiento para los permanentes. La tinción por tetraciclina afecta tanto al esmalte como a la dentina, ya que se fija a la hidroxiapatita. La coloración amanilo-parda (moteada) de los dientes producida por la tetraciclina se debe a la conversión de esta molécula en un producto con color bajo la acción de la luz. Probablemente, la dentina resulta afectada en mayor medida porque se trata de una sustancia más permeable que el esmalte una vez finalizada la mineralización dental. Hacia los ocho años de edad, el esmalte está formado por completo salvo en los terceros molares. Por este motivo, no se deberían administrar tetraciclinas a mujeres embarazadas ni a niños menores de ocho años de edad.

Resumen del sistema tegumentario

La piel y sus apéndices se desarrollan a partir del ectodermo, mesodermo y células de la cresta neural. La epidermis deriva del ectodermo de superficie. Los melanocitos proceden de células de la cresta neural que migran hacia la epidermis. Las células eliminadas de esta capa se mezclan con la secreción de las glándulas sebáceas y forman la vermix caseoso, una cubierta grasienta biancuzca de la piel Esta sustancia protege a la epidermis, probablemente al hacerla más impermeable y facilita el nacimiento por su naturaleza resbaladiza.

El cabello se desarrolla a partir de invaginaciones de la epidermis hacia la dermis. Hacia la semana 20, el feto está totalmente cubierto de un pelo fino y sedoso, el lanugo. Este pelo se desprende al nacer o poco después y es sustituido por un pelo más grueso. La mayoría de las glándulas sebáceas se desarrolla como evaginaciones de la superficie de los folículos pilosos: no obstante, algunas de ellas se forman como invaginaciones de la epidermis hacia la dermis Las glándulas sudoríparas también se originan a partir de invaginaciones epidérmicas hacia la dermis. Las glándulas mamarias se desarrollan de forma semejante

Las anomalias congénitas de la piel son fundamentalmente trastornos de la queratinización (ictiosis) y la pigmentación (albinismo). El desarrollo anómalo de los vasos sanguineos comporta varios tipos de angioma. Las unas pueden no aparecer o estar deformadas. El cabello puede estar presente en cantidades excesivas o no desarrollarse. La ausencia de glándulas mamarias es rara, pero las mamas (polimastia) o pezones (politelia) supernumerarios son relativamente frecuentes.

Los dientes se forman a partir del ectodermo, mesodermo y células de la cresta neural. El esmalte es fabricado por los ameloblastos, derivados del ectodermo bucal, los demás tejidos dentales se desarrollan a partir del mesénquima, procedente del mesodermo y de células de la cresta neural. Las anomalías congénitas frecuentes de los dientes son la formación defectuosa del esmalte y la dentina, las anomalías de forma y la variación del número y la posición. Las tetraciclinas se incorporan amphamente al esmalte y la dentina de los dientes en desarrollo, produciendo coloración pardo-amarillenta e hipoplasia del esmalte. No se deberían recetar a mujeres gestantes ni a niños menores de ocho años de edad.

Problemus con orientación clinici

Caso 20-1

Un recién nacido presentaba dos dientes incisivos mandibulares.

- ¿Cómo se denominan estos dientes?
- ¿Qué frecuencia tiene esta anomalía?
- ¿Se trata de dientes supernumerarios?
- ¿Qué problemas o peligros se podrían asociar a la presencia de dientes al nacer?

Caso 20-2

La dentición primaria de un factante tenía un color amarillo parduzco y cierta hipoplasia del esmalte. La madre recordó que había tomado antibióticos durante el segundo trimestre del embarazo.

- ¿Cuál es el probable motivo de la coloración de los dientes del niño?
- ¿Qué disfunción celular causaría la hipopiasia del esmalte?
- ¿Existirán alteraciones de la coloración de la dentición secundaria?

Caso 20-3

Un niño nació con una pequeña mancha irregular de color rojo claro en la superficie posterior de la nuca. Se encontraba a nivel de la piel y empalidecía cuando se aplicaba una ligera presión.

- Indique el nombre de esta anomalía congénita.
- ¿Qué indican probablemente estas observaciones?
- ¿Es frecuente este trastorno?
- ¿Existen otros nombres para referirse a esta anomalía?

Caso 20-4

Un rec én nacido tenía un mechón de pelo en la línea media de la región lumbosacra.

- ¿Qué puede indicar ese mechón?
- /Es frecuente este trastorno?
- ¿Es importante desde el punto de vista clínico?

Caso 20-5

La piel de un recién nacido tenía un recubrimiento tipo colodión que se agrietó y exfolió poco después de nacer. Posteriormente apareció una ictiosis laminar

- Describa brevemente este trastorno
- Se trata de una anomalía común?
- ¿Cómo se hereda?

El análisis de estos problemas aparece al final del libro.

Bibliografia y lecturas recomendadas

Buss PW, Hughes HE, Clarke A: Twenty-four cases of the EEC syndrome: clinical presentation and management. J Med Genet 32 716, 1995

Carlson BM: Human Embryology and Developmental Biology, 2nd ed. St. Louis, CV Mosby, 1999

Casasco A, Calligaro A, Casasco M, et al: Early stages of ameloblast differentiation as revealed by immunogold detection of enamel matrix proteins *Proc R Microsc Soc* 30 113, 1995

Cobourne MT The genetic control of early odontogenesis Brit 1 Orthodontics 26 21, 1999

Darmstadt GL, Lane AT The skin. In Behrman RE Kliegman RM, Arvin AM (eds) Nelson Textbook of Pediatrics, 15th ed Philadelphia, WB Saunders, 1996

Eichenfield LF, Frieden IJ, Esterly NB: Textbook of Neonatal Dermatology Philadelphia, WB Saunders. 2001

Franceschi RP The developmental control of osteoblast-specific gene expression, role of specific transcription factors and the extracellular environment. Cnt Rev Oral Biol Med 10:40

Gartner LP Hiatt JL. Color Textbook of Histology 2nd ed Philadelphia, WB Saunders, 2001

Johnsen DC. The oral cavity. In Behrman RE, Kliegman RM Arvin AM (eds): Nelson Textbook of Pediatrics, 15th ed Philadelphia, WB Saunders, 1996

Johnson CL, Holbrook KA: Development of human embryonic and fetal dermal vasculature J Invest Dermatol 93 (Suppl) 105, 1989

Kishimoto J, Burgeson RE, Morgan BA. Wnt signaling maintains the hair-inducing activity of the dermal papilla. Genes Dev 14,1181, 2000.

LeDouran N, Kalcheim C. The Neural Crest. 2nd ed. Cambridge Cambridge University Press, 1999

Levy ML (ed), Pediatric Dermatology, Ped Chn NA 47 No. 4

Li L, Cleary S, Mandarano et al. The breast proto-oncogene, HRG alpha regulates epithelial proliferation and lobuloalveolar development in the mouse mammary gland. Oncogene 21 4900, 2002.

Moore KL, Dalley AF Clinically Oriented Anatomy, 4th ed Baltimore, Williams & Wilkins, 1999.

Moore SJ, Munger BL: The early ontogeny of the afferent nerves and papillary ridges in human digital glabrous skin. Dev Brain Res 48 119 1989

Müller M, Jasmin JR, Monteil RA Loubiere R: Embryology of the hair follicle. Early Hum Dev 26:59, 1999

Wilkins Osborne MP Breast anatomy and development In Harris JR (ed) Diseases of the Breast 2nd ed Philadelphia Lippincott Williams & Wilkins, 2000

Sharpe PT Homeobox genes in initiation and shape of tooth during development in mammalian embryos In Teaford MF,

- Smith MM, Ferguson MW (eds) Development, Function and Evolution of Tooth Cambridge, Cambridge University Press 2000
- Smclair RD, Banfield CC, Dawber RPR. Handbook of Diseases of the Hair and Scalp. London, Blackwell, 1999
- Sperber GH. Graniofacial Development Hamilton, BC Decker, 2001.
- Taylor G, Lehrer MS, Jensen PJ et al. Involvement of follicular stem cells in forming not only the follicle but also the epidermis. Cell 102-451, 2000.
- Ten Cate AR, Development of the tooth. In Ten Cate, AR (ed)
 Oral Histology Development, Structure, and Function, 5th ed.
 St. Louis, CV Mosby, 1998
- Watts A, Addy MA: Tooth discolouration and staining, a review of the literature. Br Dent J 190 309, 2001
- Winter GB Anomalies of tooth formation and eruption. In Welbury RR (ed). Paediatric Dentistry, 2nd ed Oxford Oxford University Press, 2001

Explicación de los problemas con orientación clínica

lapudo 1

- 1. Al comienzo de su desarrollo el embrión humano se denomina cigoto. Se trata de un término apropiado ya que zygotus significa unido y se refiere a la unión del ovocito con el espermatozoide. El término producto de la concepción indica todas las estructuras que se desarrollan a partir de un cigoto (p. ej., el embrión, el amnios y el saco coriónico). Por tanto, estos términos no son sinónimos.
- 2. El término producto de la concepción se utiliza para referirse a un embrión y a sus membranas extraembrionarias. El término aborto indica cualquier producto o todos los productos de un aborto, es decir, el embrión (o feto) y sus membranas, placenta incluida. En consecuencia, un aborto es un producto de la concepción abortado
- 3. Tiene lugar el desarrollo de las características sexuales secundarias se inician las funciones reproductoras y el dimorfismo sexual se hace más evidente. Por consiguiente, los cambios puberales no son idénticos en varones que en mujeres. Las edades de la presunta pubertad son 12 años en niñas y 14 en niños; sin embargo, se producen variaciones.
- 4. La embriología se refiere al estudio del desarrollo embrionario; desde el punto de vista clínico denota el estudio del desarrollo embrionario y fetal, es decir, el estudio del desarrollo prenatal. El término teratología se refiere al estudio del desarrollo embrionario y fetal anómalo. Es la rama de la embriología que se relaciona con las anomalías congenitas y sus causas. Los estudios embriológicos y teratológicos son aplicables a estudios clínicos puesto que indican los períodos prenatales yulnerables del desarrollo

Capitulo 2

- 1 Los cambios numéricos en los cromosomas se deben fundamentalmente a la no disyunción durante una división celular mitótica o meiótica. Casi todas las anomalías del número de cromosomas con importancia clínica se producen durante la primera división meiótica. La no disyunción es la falta de separación de los cromosomas de cromátida doble durante la anafase de la división celular. Como consecuencia de ello, ambos cromosomas se transmiten a una misma célula hija y se origina una trisomía. La trisomía del cromosoma 21 (síndrome de Down) representa el trastorno cromosómico numérico más frecuente que causa anomalías congénitas. Se presenta aproximadamente en uno de cada 700 nacimientos en mujeres de edad comprendida entre 30 y 34 años; sin embargo, es más común en madres de mayor edad.
- 2. Una mórula con un grupo adicional de cromosomas en sus células se denomina embrión triploide. Esta anomalía cromosómica suele ser consecuencia de la fecundación de un ovocito por dos espermatozoides (dispermia) Se podría desarrollar un feto a partir de una mórula triploide y nacer vivo; sin embargo es muy poco frecuente. Casi todos los fetos triploides se abortan de manera espontánea o nacen muertos y la mayoría de los lactantes trisómicos muere poco después de nacer.

- 3. La obstrucción de las trompas uterinas debido a una infección constituye una causa importante de infertilidad en mujeres. Como la oclusión impide que el ovocito entre en contacto con los espermatozoides, no tiene lugar su fecundación. La infertilidad en varones suele deberse a defectos en la espermatogenia. La falta de descenso de los testículos representa un motivo de aspermatogenia (falta de formación de espermatozoides); sin embargo, los testículos de posición normal podrían no producir cantidades adecuadas de espermatozoides con movimiento activo.
- 4. El mosaicismo es debido a la no disyunción de los cromosomas de cromátida doble durante la segmentación inicial de un cigoto durante la gametogenia. Por consiguiente, el embrión posee dos líneas celulares con distintos números cromosómicos. Las personas que se desarrollan a partir de estos embriones cromosómicamente anómalos son mosaicos. Alrededor del 1% de los individuos con síndrome de Down son mosaicos. Tienen el estigma relativamente leve del síndrome y son menos retrasados de lo habitual. El mosaicismo se puede detectar antes del nacimiento a través de estudios citogenéticos tras la amniocentesis y biopsia de las vellosidades coriónicas (véase Capítulo 6)
- 5. Los anticonceptivos poscoltales («pildoras del día después») se pueden recetar en caso de una urgencia (p. ej., después de un caso de violación). Las hormonas ováricas (estrógenos) administradas a altas dosis en las 72 horas posteriores al coito suelen impedir la emplantación del blastocisto, quizás debido a la alteración de la motilidad tubárica, al interferir en la función del cuerpo lúteo y al originar anomalías endometriales. Estas hormonas evitan la implantación, no la fecundación Por consiguiente, no se deberían denominar pildoras anticonceptivas. Se produce concepción, pero el blastocisto no se implanta Sería más adecuado denominarlas «píldoras contra la implantación». Si se considera que el término aborto se refiere a la detención prematura de un embarazo se podría aplicar ese término a esta interrupción prematura de la gestación.
- 6 La anomalía más frecuente son las alteraciones cromosómicas (más del 50%).

Capítulo 3

- 1. Sí, se podría efectuar una radiografía torácica porque el útero y los ovarios de la paciente no se encuentran directamente en la trayectoria del haz de rayos X. La única radiación que recibirían los ovarios seria una cantidad diseminada insignificante. Además, sería muy poco probable que esa pequeña cantidad de radiación dañase los productos de la concepción en el caso que la paciente estuviera embarazada. Sin embargo si fuese posible, la mayoría de los médicos pospondría el examen radiológico del tórax, ya que si la mujer tuviera un niño anómalo podría demandar al médico, afirmando que los rayos X produjeron la anomalía. Es posible que un jurado no aceptase los indicios científicos acerca de la falta de teratogenicidad de dosis bajas de radiación.
- El dietilestilbestrol (DES) parece afectar al endometrio al impedir que se prepare para la implantación, un proceso que es regulado por un delicado equilibrio

entre estrógenos y progesterona que es alterado por dosis elevadas de estrógenos. La progesterona hace que el endometrio se engrose de modo que el blastocisto se pueda incluir y nutrir adecuadamente. Las personas legas llaman «pildoras de la mañana después» a las pildoras de DES. Cuando los medios de comunicación se refieren a la «pildora abortiva», suelen referirse a la RU486. Este fármaco, que se ha desarrollado en Francia, interfiere en la implantación del blastocisto al bloquear la producción de progesterona por el cuerpo lúteo. Existe la posibilidad de detectar un embarazo a finales de la segunda semana de la fecundación con pruebas de embarazo de gran sensibilidad; la mayoría de ellas depende de la presencia de un factor temprano del embarazo (FTE) en el suero materno También se puede detectar un embarazo temprano mediante

3 Más de 95% de los embarazos ectópicos se localizan en la trompa uterina y el 60% de ellos se encuentra en su ampolla. Con frecuencia se emplea una ecografia endovaginal para detectar embarazos tubáricos ectópicos. El cirujano efectuaría una laparotomía con el fin de extirpar la trompa uterina que contiene el

producto de la concepción.

4. No, la intervención quirúrgica no pudo haber originado la anomalía encefálica. La exposición de un embrión durante la segunda semana del desarrollo al traumatismo ligero asociado a tal intervención no produciría una anomalía congénita. Asimismo, el anestésico utilizado durante la operación no induciría una anomalía del cerebro. No se ha determinado que los teratógenos presentes durante las dos primeras semanas del desarrollo sean capaces de inducir anomalías congénitas.

5. Las mujeres mayores de 40 años de edad tienen más probabilidad de tener un hijo con anomalias congénitas, como el síndrome de Down; no obstante, este grupo de mujeres puede tener niños normales. En la actualidad es posible realizar un diagnóstico prenatal (p. ej., mediante biopsia de vellosidades coriónicas o amniocentesis) en mujeres mayores de 35 años de edad. Esta intervención determinará si el embrión presenta anomalías cromosómicas graves (p. ej., trisomia del cromosoma 13) que comportarian su muerte poco después del nacimiento. También se puede realizar un estudio ecográfico del embrión en el útero con el fin de detectar ciertas anomalías morfológicas (como las de las extremidades y sistema nervioso central). En la mayor parte de los casos, el embrión es normal y el embarazo continúa hasta término.

Capitulo 4

1. Las hormonas de los anticonceptivos impiden la ovulación y el desarrollo de la etapa secretora (luteínica) del ciclo menstrual (uterino). Diversas anomalías cromosómicas podrían haber causado el aborto espontáneo. La incidencia de anomalías cromosómicas en abortos tempranos es muy elevada en mujeres que quedan embarazadas poco después de interrumpir la administración de anticonceptivos. Se ha observado un incremento notable de poliploidía (células que contienen tres o más grupos de números haploides de cromosomas) en embriones expulsados

durante abortos espontáneos cuando la concepción tuvo lugar durante los dos meses posteriores a la interrupción de los anticonceptivos orales. La poliploidía es mortal para el embrión en desarrollo. Esta información sugiere que es sensato utilizar otro tipo de anticoncepción durante uno o dos ciclos menstruales antes de intentar quedar embarazada tras la suspensión de los anticonceptivos orales. En el caso examinado el médico probablemente indicaría a la paciente que su aborto era un proceso de selección natural, es decir, que tal vez fue la expulsión espontánea de un embrión que quizás no hubiera sobrevivido porque era posible que presentase anomalias cromosómicas graves. Algunas mujeres han quedado embarazadas un mes después de suspender el tratamiento con anticonceptivos y han dado a luz niños

2. Es muy probable que una prueba radioinmunitaria de gran sensibilidad indicase que la mujer estaba embarazada. La presencia de tejido embrionario o coriónico en los restos endometriales constituiría un signo absoluto de embarazo. Aproximadamente cinco días después de la menstruación esperada (unas cinco semanas después de la fecha de la última regla [FUR]), el embrión se encontraría en la tercera semana de su desarrollo. El blastocisto tendría unos 2 mm de diámetro y se podría detectar con las técnicas de ecografia transvaginal actuales.

3. El sistema nervioso central (encéfalo y medula espinal) inicia su desarrollo a lo largo de la tercera semana. La meroanencefalia (anencefalia), en la cual no existe la mayor parte del encéfalo y la bóveda craneal, podría ser consecuencia de teratógenos ambientales que actuarían durante la tercera semana del desarrollo. Esta anomalía grave del cerebro se produce por la ausencia de desarrollo normal de la parte craneal del tubo neural, que suele ser consecuencia de la falta de

cierre del neuroporo rostral.

4. Los teratomas sacrococcígeos provienen de restos de la línea primitiva. Como las células de la línea primitiva son pluripotenciales, los tumores contienen diversos tipos de tejidos derivados de las tres capas germinales. Hay una diferencia clara en la incidencia de estos tumores en cuanto al sexo; son tres a cuatro veces más

frecuentes en niñas que en niños.

5. La ecografia endovaginal constituye una técnica importante para valorar el embarazo durante la tercera semana, ya que permite observar el producto de la concepción. Por consiguiente, es posible determinar si el embrión se está desarrollando de modo normal. Una prueba de embarazo negativa en la tercera semana no descarta un embarazo ectópico puesto que este tipo de embarazo produce gonadotropina coriónica humana (hCG) a un ritmo más lento que los intrauterinos. Las pruebas de embarazo se basan en la hormona hCG.

Capítulo 5

 Es probable que el médico indicara a la paciente que su embrión se hallaba en una etapa crítica de su desarrollo y que sería más seguro para el mño si dejara de fumar y evitara tomar cualquier medicamento no recetado a lo largo de todo su embarazo. Probablemente, el médico también le comentaría que se sabe que el

- tabaquismo intenso origina retraso del crecimiento uterino (CIR) y niños con peso más bajo, y que la incidencia de prematuridad aumenta al hacerlo el número de cigarrillos consumidos. Asimismo, el médico recomendaría que no inginera alcohol durante el embarazo debido a sus efectos teratógenos de sobra conocidos (véase síndrome de alcoholismo fetal en el Capítulo 8)
- 2. El período embrionano representa la fase más critica del desarrollo, ya que durante él se forman todos los tejidos y órganos principales. Se trata de la época a lo largo de la cual el embrión es más vulnerable frente a los efectos nocivos de agentes ambientales (p. ej., dosis elevadas de radiación, drogas y ciertos virus).
- 3. No se puede predecir cómo afectará un medicamento al embrión humano porque es posible que la respuesta de los embriones humanos y los de los animales frente a un fármaco sea distinta; por ejemplo, la talidomida es muy teratógena en embriones humanos, pero tiene un escaso efecto en algunos animales de experimentación, como ratas y ratones. Durante el embarazo humano no se deberían utilizar medicamentos que hayan resultado teratógenos potentes en animales especialmente durante el período embrionario. Las capas germinales se forman durante la gastrulación. Todos los tejidos y órganos del embrión se desarrollan a partir de las tres capas germinales: ectodermo mesodermo y endodermo. La formación de la línea primitiva y la notocorda son sucesos importantes que acontecen durante la morfogenia.
- 4 Es posible que la información respecto a la fecha de inicio de un embarazo no sea fiable, dado que depende de que la paciente recuerde un acontecimiento (última menstruación) que ocurrió dos o tres meses antes Además también es posible que haya tenido una hemorragia por implantación (sangrado interpuesto) en el momento de su última regla (FUR) y que haya creido que se trataba de una menstruación escasa. La ecografía endovaginal es segura para estimar la fecha de inicio de un embarazo y la edad del embrión
- 5. ¡No! Para causar defectos graves de las extremidades un fármaco teratógeno conocido tendría que actuar durante el período crítico de su desarrollo (24 a 36 días después de la fecundación). Los teratógenos interfieren en la diferenciación de tejidos y órganos frecuentemente a través de la alteración o interrupción de su desarrollo. Véase Capítulo 8 para mayor detalle

Capítulo 6

1. Los médicos no siempre pueden confiar en la información relativa a la fecha de la última regla que proporcionan sus pacientes, especialmente en aquellos casos en los que es muy importante determinar la edad de la gestación, como en embarazos de alto riesgo en los que se desearía inducir el parto tan pronto como fuera posible. La fecha estimada de parto (FEP) o la fecha probable del parto (FPP) se pueden determinar con una precisión razonable mediante una ecografía diagnóstica para medir el tamaño de la cabeza y el abdomen fetal Normalmente, el parto se induciría después de las 36 a 37 semanas por medio de hormonas (como prostaglandinas y oxitocina), a menos que haya un motivo importante para realizarlo con anterioridad

- 2. Probablemente, se efectuaría una biopsia de vellosidades coriónicas (BVC) con el fin de estudiar los cromosomas del feto. El trastorno cromosómico más frecuente que se detecta en fetos de mujeres mayores de 40 años de edad es la trisomía del cromosoma 21. Si los cromosomas del feto fueran normales, pero se sospecharan anomalías congénitas del cerebro o las extremidades, se podría llevar a cabo una ecografía. Estos métodos permiten observar anomalías morfológicas al tiempo que valoran la totalidad del feto. El sexo del feto se podría identificar por medio del estudio de los cromosomas fetales en las células obtenidas mediante BVC. Suele ser posible establecer el sexo fetal mediante ecografía. Las personas con experiencia técnica pueden utilizar este método para identificar el sexo (especialmente el masculino) con una precisión que se aproxima al 100% después de las 30 semanas de gestación.
- 3. Hay un gran peligro cuando las mujeres embarazadas consumen en exceso o de manera indiscriminada medicamentos no controlados (fármacos sin receta médica), como aspirina y antitusígenos. Se han referido casos de convulsiones por abstinencia en niños que nacen de madres que ingieren grandes cantidades de alcohol y algunos de estos niños presentaban síndrome de alcoholismo fetal (SAF) (véase Capítulo 8). El médico indicaría probablemente a la paciente que no tomase ningún medicamento sin receta. Asimismo le comentaría que los fármacos que son más perjudiciales para el feto están controlados legalmente y que los receta con mucho cuidado
- 4. Numerosos factores (fetales, matemos y ambientales) pueden reducir la velocidad de crecimiento fetal (retraso del crecimiento intrauterino [CIR]). Los ejemplos de estos factores son infecciones intrauterinas, embarazos múltiples y anomalías cromosómicas (véanse Capítulos 7 y 8). El tabaquismo, la drogadicción y el consumo de grandes cantidades de alcohol también constituyen causas conocidas de CIR. Una madre interesada en el crecimiento y bienestar general de su feto consulta con frecuencia a su médico, consume una dieta de buena calidad, no toma drogas y no fuma ni ingiere alcohol.
- 5 La amniocentesis carece relativamente de riesgo Se estima que la posibilidad de inducir un aborto es de un 0,5%. También se puede emplear la BVC con el fin de obtener células para un estudio cromosómico. El acrónimo MPSCU se refiere al muestreo percutáneo de sangre del cordón umbilical. Se inserta la aguja en un vaso umbilical mediante guía ecográfica Es posible practicar estudios cromosómicos y hormonales con la sangre así obtenida.
- 6. Las anomalias del tubo neural determinan concentraciones elevadas de alfafetoproteína (AFP). Se realizarían estudios diagnósticos con el fin de vigilar los valores de AFP. Se llevarían a cabo estudios adicionales mediante ecografía. Las concentraciones bajas de AFP suelen indicar síndrome de Down. Se practicarian, asimismo, estudios cromosómicos para revisar el complemento cromosómico de las células fetales

Capitulo 7

 El método común para estimar la fecha esperada de parto (FEP) o la fecha probable del parto (FPP) consiste en contar hacia atrás tres meses desde el primer día de la última regla (FUR) y añadir después un año y siete días (regla de Nägele³ véase Capítulo 6). El diámetro biparietal de la cabeza del feto de una paciente obstétrica de riesgo alto se podría medir mediante ecografía, dado que esta determinación se relaciona bien con la edad fetal También son muy útiles las mediciones del pie

2. Polihidrammos es la acumulación de un volumen excestivo de líquido ammiótico. Cuando ocurre en pocos días, existe un riesgo alto de anomalías fetales graves asociadas, especialmente del sistema nervioso central (p. ej., meroanencefalia y espina bífida quística). Los fetos con defectos grandes del encéfalo no ingieren las cantidades habituales de líquido amniótico, por lo que su volumen aumenta. La atresia (bloqueo) del esófago casi siempre se acompaña de polihidramnios ya que el feto no puede deglutir ni absorber el líquido amniótico. Los gemelos también son una causa predisponente de

polihidramnios.

3. Existe una tendencia a la aparición de gemelos «en familias». Parece poco probable que exista un factor genético en los gemelos monocigóticos (MC), pero la predisposición a tener gemelos dicigóticos (DC) está determinada genéticamente. La frecuencia de gemelos DC aumenta con la edad de la madre hasta los 35 años y después disminuye; sin embargo, la frecuencia de gemelos MC depende en escasa medida de la edad materna. Suele ser posible determinar la cigosidad gemelar mediante el estudio de la placenta y las membranas fetales. Postenormente se puede establecer mediante la búsqueda de similitudes y diferencias determinadas genéticamente en un par de gemelos. Las diferencias en los marcadores genéticos demuestran que los gemelos son DC.

4. En casi uno de cada 200 cordones umbilicales existe únicamente una arteria umbilical. Esta anomalia se acompaña de una incidencia de aproximadamente un 15% a un 20% de anomalias cardiovasculares

5. Se fecundaron dos cigotos. Los blastocistos resultantes se implantaron cerca uno del otro y las placentas se fusionaron. Se obtuvo una muestra de vellosidades coriónicas del saco coriónico de la gemela femenina. Si durante la ecografía se hubieran observado dos sacos coriónicos, se habría sospechado la presencia de gemelos DC.

6. Las bridas amnióticas se forman cuando se desgarra el amnios durante el embarazo. Las bridas rodean partes del cuerpo del embrión y producen anomalías, como la ausencia de una mano o surcos profundos en una extremidad, que constituyen el síndrome de bridas amnióticas (SBA) o el complejo de alteración por bridas

amnióticas (CABA).

Capítulo 8

- Entre el 7% y el 10% de las anomalías congénitas se debe a factores ambientales, como fármacos y sustancias químicas. Para el médico resulta complicado atribuir anomalías concretas a medicamentos determinados dado que:
 - El fármaco se puede administrar para el tratamiento de una enfermedad que quizás cause la anomalía por sí misma.

- Es posible que la anomalía fetal origine síntomas maternos que se tratan con medicamentos.
- El fármaco podría evitar el aborto espontáneo de un feto malformado.
- El fármaco se puede utilizar con otro medicamento que origina la anomalía

Las mujeres deben saber que varias drogas, como la cocaína, ocasionan anomalías graves si se ingieren durante el embarazo y que es necesario evitarlas.

- 2. Las mujeres mayores de 35 años de edad tienen mayor riesgo de tener un hijo con síndrome de Down o algún otro trastorno cromosómico que las más jóvenes (25 a 30 años). No obstante, la mayoría de las mujeres mayores de 35 años tiene niños normales. Los médicos que atienden a una mujer embarazada de 40 años de edad recomendarían claramente la biopsia de vellosidades corionicas o la amniocentesis con el fin de determinar si el niño padece un trastorno cromosómico, como trisomía del cromosoma 21 o trisomía del cromosoma 13. Una mujer de 44 años de edad puede tener un niño normal; sin embargo, las posibilidades de tener un niño con síndrome de Down son de 1 en 25.
- 3. La penicilina se ha utilizado mucho en el embarazo durante más de 30 años sin ningún indicio de teratogenicidad. La mayoría de las embarazadas toma dosis pequeñas de aspirina y otros salicilatos y el riesgo teratógeno es muy bajo cuando se consumen siguiendo las recomendaciones del médico. Es posible que el consumo crónico de dosis altas de aspirina al principio del embarazo sea nocivo. Se debería evitar el consumo de alcohol y otras drogas sociales, como la cocaína
- 4. El médico debió decirle a la madre que no existía peligro de que su niña tuviese cataratas ni defectos cardíacos por su infección por rubéola. Sin duda, le indicaría que las cataratas se suelen desarrollar en embriones cuyas madres contraen la enfermedad en etapas iniciales del embarazo y se deben al efecto perjudicial que tiene el virus sobre el cristalino en desarrollo El médico comentaría que no necesariamente es malo que una niña padezca rubéola antes de la edad de procrear, ya que es probable que este ataque le confiera inmunidad permanente contra esta patología.

5. Los gatos pueden infectarse con el parásito Toxoplasma gondii, cuyos ovocitos aparecen en sus heces y se pueden ingerir si no se tiene cuidado al manipular los excrementos de estos animales. Si la mujer está embarazada, el parásito puede originar anomalías graves del sistema nervioso central, como retraso

mental y ceguera

6. Sí representa un riesgo para el feto, ya que la diabetes mellitus mal controlada aumenta el riesgo de defectos en el feto en dos o tres veces. Aunque no existe una embriopatía diabética, los hijos de madres diabéticas suelen ser macrosómicos y pueden sufrir holoprosencefalia, meroencefalia, agenesía del sacro alteraciones vertebrales, cardiopatías congénitas y defectos de los miembros.

Capitulo 9

El diagnóstico más probable es de herma diafragmática congénita (HDC). La anomalía congénita en el

diafragma que produce esta hernia suele ser consecuencia de la falta de cierre del canal pericardioperitoneal izquierdo durante la sexta semana del desarrollo. Este trastorno se asocia con la herniación de los órganos abdominales hacia el tórax, que comprimen el pulmón, especialmente el izquierdo, y causan insuficiencia respiratoria. El diagnóstico se suele establecer por medio de un estudio radiológico o ecográfico del tórax. También es posible detectar la anomalía antes del nacimiento con una ecografía. Habitualmente se observan asas llenas de aire o liquido intestinal en el hemitórax izquierdo del recién nacido aquejado de una HDC.

- 2. En esta anomalía congénita muy poco frecuente, la herma retrosternal, el intestino se puede herniar hacia el saco pericárdico o, por el contrario, desplazar el corazón hacia la parte superior de la cavidad peritoneal. Este trastorno se debe a la herniación del mtestino a través del hiato esternocostal.
- 3. La HDC se observa en, aproximadamente, uno de cada 2 200 nacimientos. Un recién nacido en el cual se sospecha el diagnóstico de HDC se colocaría de inmediato con la cabeza y el tórax más altos que el abdomen y los pies con el objeto de facilitar el desplazamiento hacia abajo de los órganos abdominales que se hallan en el tórax. Tras un período de estabilización preoperatoria, se interviene quirúrgicamente con el fin de reducir las vísceras abdominales y cerrar el defecto diafragmático. La mortalidad es de airededor del 60%. Los recién nacidos con HDC suelen morir por insuficiencia respiratoria grave debido al desarrollo insuficiente de los pulmones.
- 4. La gastrosquisis y las hermas epigástricas se localizan en el plano medio de la región epigástrica. Este tipo de hernia es muy poco frecuente. El defecto a través del cual se produce la herniación se debe a la falta de fusión de los pliegues laterales del cuerpo en esta región a lo largo de la cuarta semana

Capítulo 10

- El diagnóstico más probable es seno branquial Cuando el seno se infecta, aparece un exudado intermitente de material mucoide. Es posible que el material se haya eliminado de un seno branquial externo, un remanente del segundo surco faringeo o el seno cervical Normalmente el surco y el seno desaparecen a medida que se forma el cuello
- 2. La posicion de las glándulas paratiroides inferiores es variable. Se desarrollan en estrecha asociación con el timo y son arrastradas con él en sentido caudal durante su descenso a través del cuello. Si el timo no desciende a su posición habitual en el mediastino superior, es posible que una o ambas glándulas paratiroides inferiores se sitúen en la proximidad de la bifurcación de la arteria carótida primitiva. Si una glándula paratiroides inferior no se separa del timo puede ser arrastrada al mediastino superior con éste.
- 3 Es muy probable que la paciente presente un quiste del conducto tirogloso producido a partir de un remanente pequeño del conducto tirogloso embrionario. Cuando no se produce la degeneración completa de este conducto, se puede formar un quiste a partir de él en cualquier sitio a lo largo del plano medio del cuello.

- entre el agujero ciego de la lengua y la escotadura yugular del manubrio del esternón. Un quiste tirogloso se podría confundir con una glándula tiroides ectópica, como la que no ha descendido a su posición normal en el cuello
- 4. El labio leporino unilateral es consecuencia de la falta de fusión de la prominencia maxilar en el lado afectado con las prominencias nasales mediales unidas. La hendidura del maxilar superior anterior a la fosa incisiva se debe a la falta de fusión de las prolongaciones palatinas laterales con el paladar primario. Alrededor del 60% al 80% de los individuos que presentan labio hendido, con o sin paladar leporino, son de sexo masculino. Cuando los dos padres son normales y tienen un niño con labio leporino, la posibilidad de que el siguiente niño tenga la misma anomalía labial es de un 4%
- 5. Existen indicios de peso que indican que la administración de medicamentos anticonvulsivantes, como la difenilhidantoína, a una mujer epiléptica durante el embarazo incrementa entre dos y tres veces la incidencia de paladar hendido y labio leporino en comparación con la población general. El labio leporino con paladar hendido es consecuencia de numerosos factores, de tipo genético y ambiental. Por consiguiente, la etiología de este trastorno es multifactorial. En la mayoría de los casos resulta complicado identificar el factor ambiental implicado.
- 6. Este trastorno se denomina anquiloglosia o frenillo. Es un trastorno frecuente, ya que afecta a 1 de cada 300 recién nacidos en EE UU. Se debe a que el frenillo, que conecta normalmente la superficie inferior de la lengua con el suelo de la boca, es corto y llega a la punta de la lengua. Este trastorno dificulta la lactancia, al no poder protruir la lengua. Sin embargo, no suele precisar tratamiento, ya que suele estirarse con el tiempo y tiene poca importancia funcional.

Capítulo 11

- 1. La imposibilidad para pasar una sonda a través del esófago hasta el estómago indica atresia esofágica. Dado que esta anomalía se asocia habitualmente con una fistula traqueoesofágica, el pediatra sospecharía esta última patología. El estudio radiológico o ecográfico demostraría la atresia. La presencia de esta anomalia se confirmaría visualizando la sonda nasogástrica detenida en la bolsa esofágica proximal. Si fuera necesario, se inyectaría un volumen pequeño de aire para realzar la imagen. En ciertos tipos de fistula traqueoesofágica, también aparecería aire en el estómago, que habría pasado hasta él a través de una conexión entre el esófago y la tráquea. Con el fin de detectar y extirpar la fístula traqueoesofágica se utilizaria normalmente un abordaje radiológico endoscópico y quirúrgico combinado
- 2. Un lactante con sindrome de dificultad respiratoria (SDR) o enfermedad por membrana hialina intenta superar el problema ventilatorio aumentando la frecuencia y profundidad de la respiración. Las retracciones intercostales, subcostales y esternales y el aleteo nasal constituyen signos claros de insuficiencia respiratoria. La enfermedad por membrana hialina es una de las causas principales de SDR y muerte en lactantes prematuros.

- El síndrome de dificultad respiratoria se asocia a una deficiencia de surfactante pulmonar. Se puede administrar tratamiento con glucocorticoides durante el embarazo con el fin de acelerar el desarrollo pulmonar fetal y la producción de surfactante.
- 3. El tipo más común de fistula traqueoesofágica conecta la tráquea y la parte inferior del esófago. Esta anomalía se relaciona con atresia del esófago por encima de la fistula. La fistula traqueoesofágica se debe a la división incompleta del intestino anterior por el tabique traqueoesofágico en esófago y tráquea
- 4. En casi todos los tipos de fistula traqueoesofágica (FTE) pasa aire de la tráquea a esófago y estómago a través de la FTE. La neumonía representa una complicación importante de esta anomalía, consecuencia de la aspiración de secreciones orales y nasales hacia los pulmones. Parece evidente que en estos casos, está contraindicado administrar al niño agua o alimentos a través de la boca.

Capitulo 12

- 1. La ausencia total de una luz (atresta duodenal) suele afectar a la segunda (descendente) y tercera (horizontal) porciones del duodeno. La obstrucción se suele deber a la vacuolización incompleta de la luz del duodeno a lo largo de la octava semana. Comporta distensión del estórnago y el duodeno proximal, ya que el feto ingiere líquido amniótico, y el recién nacido deglute aire, moco y leche La atresia duodenal es común en lactantes con sindrome de Down, o con otras anomalías congénitas graves, como páncreas anular, anomalías cardiovasculares, malrotación del intestino medio y anomalias anorrectales. Aparece polihidramnios porque la atresia duodenal impide la absorción normal de liquido ammiótico del intestino fetal distal a la obstrucción. El feto ingiere líquido amniótico antes de nacer; sin embargo, como consecuencia de la atresia duodenal, no puede atravesar el intestino, ser absorbido hacia la circulación fetal ni transferido a través de la membrana placentaria hacia la circulación materna, de la cual pasa a su orina.
- 2. En condiciones normales, el saco vitelino sufre una involución completa hacia la décima semana del desarrollo, momento en el que los intestinos regresan al abdomen. En el 2% al 4% de las personas persiste un remanente del saco vitelino como un divertículo del ileon, denominado divertículo de Meckel, sin embargo, tan sólo un número pequeño de estas anomalías origina síntomas. En el caso analizado, se mantuvo todo el saco vitelino, de modo que el divertículo se conectaba con la pared anterior del abdomen y el ombligo a través de un trayecto fistuloso Esta anomalía es muy poco común y es posible confundir su desembocadura externa con un granuloma (lesión inflamatoria) del muñón del cordón umbilical.
- 3. Es probable que la fistula estuviera conectada al extremo ciego del recto. La anomalía (ano imperforado con fistula rectovaginal) se debe a la falta de separación completa entre las porciones anterior y posterior del seno urogenital por el tabique urorrectal. Como el tercio inferior de la vagina se origina a partir de la parte anterior del seno urogenital, se une al recto, formado a partir de la parte posterior del seno.

- 4 Esta anomalia es un onfalocele (exonfalos), Un onfalocele pequeño, como el descrito en este caso, se denomina a veces herma del cordón umbilical No obstante, no se debe confundir con la hernia umbilical que se produce después del nacimiento y está recubierta por piel. La delgada membrana que cubre la masa en el caso actual estaría constituida por peritoneo y amnios. La hernia estaria compuesta por asas de intestino delgado. El onfalocele aparece cuando las asas intestinales no regresan a la cavidad abdominal desde el cordón umbilical a lo largo de la décima semana de la vida fetal. En el caso presentado, la hernia es relativamente pequeña, por lo que el intestino podría haber penetrado en la cavidad abdominal para después sufrir una herniación cuando los músculos rectos no se aproximaron entre sí lo suficiente para obstruir el defecto circular de la pared anterior del abdomen.
- 5. Es probable que el íleon se encontrase obstruido (atresta tleal) La atresia congénita del intestino delgado afecta con mayor frecuencia al fleon; la segunda región que se suele implicar con mayor frecuencia es el duodeno El yeyuno se afecta con menor frecuencia. Se forma algo de meconio («heces fetales») en el epitelio fetal exfoliado y el moco en la luz intestinal y se sitúa distal respecto del área obstruida (segmento atrésico). Probablemente durante la intervención quirúrgica, el ileon atrésico aparecería como un segmento estrecho que conecta los segmentos proximal y distal del intestino delgado. La atresia del ileon podría ser debida a la falta de recanalización de la luz; con mayor probabilidad, la atresia se habría producido debido a una interrupción prenatal de la irrigación del íleon. A veces, un asa de intestino delgado se retuerce con interrupción de su irrigación y necrosis (muerte) del segmento afectado. La sección atrésica de intestino se suele transformar en un cordón fibroso que conecta los segmentos proximal y distal del intestino

Capítulo 13

 Las pelvis renales y los uréteres dobles se deben a la formación de dos divertículos metanéfricos (yemas ureterales) a cada lado del embrión. Posteriormente se fusionan los primordios de estas estructuras. Ambos uréteres se abren en general en la vejiga urinaria. En algunas ocasiones, el uréter adicional desemboca en las vias urogenitales por debajo de la vejiga. Esto sucede cuando el uréter accesorio no se incorpora con el otro uréter a la base de la vejiga, sino que es arrastrado en sentido caudal con el conducto mesonéfrico y desemboca con él en la parte caudal del seno urogenital. Como esta porción del seno urogenital origina la uretra y el epitelio de la vagina, el orificio ureteral ectópico (de situación anómala) puede encontrarse en cualquiera de estas estructuras, lo que explica el goteo continuo de orina a la vagina. Un orificio ureteral ectópico que desemboca distal a la vejiga se asocia con incontinencia urinaria, ya que no existe vejiga urinaria o esfinter uretral entre éste y el exterior. Normalmente, el paso oblicuo del uréter a través de la pared de la vejiga permite que la contracción de la musculatura vesical actúe como un esfinter

- para el uréter y controle el flujo de orina procedente de él
- 2. Las arterias renales accesorias (supernumerarias) son muy frecuentes Alrededor del 25% de los riñones recibe dos o más ramas directamente de la aorta, aunque es excepcional que haya más de dos. Las arterias supernumerarias penetran a través del seno renal o en los polos del riñón, habitualmente a través del inferior. Las arterias renales accesorias más comunes en el lado izquierdo representan arterias renales fetales persistentes que crecen en secuencia a partir de la aorta durante el «ascenso» de los riñones de la pelvis al abdomen. Habitualmente, los vasos inferiores se degeneran conforme se desarrollan los vasos nuevos. Las arterias supernumerarias son dos veces más frecuentes que las venas supernumerarias. Por lo general emergen a nivel del riñón. La presencia de una arteria supernumeraria tiene importancia clínica en otras circunstancias, dado que puede cruzar la unión ureteropélvica, impedir el flujo de orina y originar dilatación de los cálices y la pelvis del mismo lado (hidronefrosis) Los riñones hidronefróticos se suelen infectar con frecuencia (pielonefritis) y la infección puede dar lugar a la destrucción de los riñones.
- 3. Los embarazos del cuerno rudimentario son muy poco comunes: no obstante, tienen importancia clínica porque es dificil diferenciar entre este tipo de embarazo y un embarazo tubárico (véase texto). En el caso actual, la anomalía uterina era consecuencia del retraso del crecimiento del conducto paramesonéfrico derecho y fusión incompleta del mismo con su compañero duránte el desarrollo del útero Prácticamente ninguna de las anomalías debidas a la fusión incompleta de los conductos paramesonéfricos origina problemas clínicos; sin embargo, un cuerno rudimentario que no se comunica con la porción principal del útero puede producir dolor durante el período menstrual como consecuencia de su distensión por la sangre. Como la mayoría de los cuernos uterinos rudimentarios son más gruesos que las trompas uterinas es probable que un embarazo en un cuerno rudimentario se rompa mucho más tarde que un embarazo tubárico
- 4. Hipospadias del glande es el término que se aplica a una anomalía en la cual el orificio ureteral se encuentra en la superficie ventral del pene, cerca del glande La curvatura ventral del pene se denomina encorvamiento. El hipospadias del glande es consecuencia de la falta de fusión completa de los pliegues urogenitales en la superficie ventral del pene en desarrollo y establecer una comunicación con la parte terminal de la uretra esponjosa dentro del glande del pene El hipospadias se puede asociar a una producción inadecuada de andrógenos por los testículos fetales o bien a resistencia a las hormonas a nivel celular en los pliegues urogenitales. Se cree que el hipospadias tiene un origen multifactorial, dado que es más probable que los familiares cercanos de pacientes con hipospadias padezcan esta anomalía que la población general. El hipospadias, una anomalia común de las vías urogenitales, ocurre en casi uno de cada 300 recién nacidos varones
- Esta mujer joven es de sexo femenino a pesar de poseer un complemento cromosómico 46,XY. Presenta un síndrome de insensibilidad a andrógenos. La falta de

- masculmización de estas personas se debe a la resistencia a la acción de la testosterona a nivel celular en los genitales.
- 6 El fundamento embriológico de la hernia inguinal indirecta es la persistencia del proceso vaginal una evaginación fetal del peritoneo. Esta bolsa digitiforme evagina la pared abdominal anterior y forma el trayecto inguinal. Un proceso vaginal persistente predispone a una hernia inguinal indirecta al crear una zona débil en la pared anterior del abdomen y un saco herniario hacia el cual puede herniarse el contenido abdominal si la presión intraabdominal se eleva en exceso (como ocurre al hacer un esfuerzo). El saco herniario estaría revestido por la fascia espermática interna, el músculo cremáster y la fascia cremasteriana. Para mayor información respecto a hernias inguinales, véase el texto

Capitulo 14

- La anomalía cardíaca más frecuente es la comunicación interventricular (CIV). Aparece en alrededor del 25% de los niños con una cardiopatía congénita.
 La mayoría de los pacientes con CIV presenta una derivación masiva de sangre de izquierda a derecha, que causa cianosis e insuficiencia cardíaca congestiva.
- 2. Él conducto arterioso persistente (CAP) es la anomalía cardiovascular más común relacionada con la infección materna por rubéola durante la etapa inicial del embarazo. Cuando el conducto arterioso es permeable, se deriva sangre aórtica hacia la arteria pulmonar. Es posible que se derive a través del CAP de la mitad a dos tercios del gasto ventricular izquierdo. Este trabajo adicional del corazón comporta su aumento de tamaño.
- 3. Las cuatro anomalías cardiacas que aparecen en la tetralogía de Fallot son, estenosis pulmonar, CIV, acabalgamiento de la aorta e hipertrofia ventricular derecha. Se puede utilizar una angiocardiografía o una ecografía para demostrar la posición incorrecta de la aorta (acabalgando la CIV), así como el grado de estenosis pulmonar. Se produce cianosis por derivación de sangre no saturada; sin embargo, puede no estar presente al nacer. El objetivo fundamental del tratamiento es mejorar la oxigenación de la sangre del recién nacido, habitualmente mediante la corrección quirúrgica de la estenosis pulmonar y el cierre de la CIV
- 4. Es probable realizar un cateterismo cardiaco y una ecografía para confirmar el diagnóstico de transposición de grandes arterias (TGA). Si se presentase esta anomalía, una inyección intravenosa rápida de material de contraste en el ventrículo derecho penetraría en la aorta, mientras que el material de contraste inyectado en el ventrículo izquierdo pasaría a la circulación pulmonar. El recién nacido logró sobrevivir después del nacimiento porque el conducto arterioso se mantiene abierto en estos pacientes y permite cierta mezcla de sangre entre ambas circulaciones. En otros casos también existe una comunicación interauricular (CIA) o CIV, que posibilita la mezcla de sangre. La TGA total es incompatible con la vida si no aparece asociada a defectos del tabique o a un conducto arterioso persistente.

5. Se trataría probablemente de una CIV tipo secundum Se localizaría en la región de la fosa oval, ya que es la forma más habitual de CIA con importancia clínica. Las anomalias de mayor tamaño como el caso que se comenta, se suelen extender hacia la vena cava inferior. La arteria pulmonar y sus ramas principales se encuentran dilatadas por el incremento del flujo sanguineo a través de los pulmones y la mayor presión dentro de la circulación pulmonar. En estos casos se deriva un volumen considerable de sangre oxigenada de la aurícula izquierda hacia la derecha. Esta sangre, junto con el retorno venoso normal a la auricula derecha, entra en el ventriculo derecho y es bombeada a los pulmones. Las CIA grandes se pueden tolerar durante un período prolongado, como en el caso actual, pero la dilatación progresiva del ventrículo derecho suele dar lugar a una insuficiencia cardíaca.

Capítulo 15

- 1. La anomalía congénita más común de la columna vertebral es la espina bífida oculta. Este trastorno del arco vertebral de la primera vértebra sacra o última vértebra lumbar aparece en alrededor del 10% de las personas. También se presenta en las vértebras cervicales y torácicas. La médula espinal y los nervios suelen ser normales y habitualmente no existen síntomas neurológicos. La espina bífida oculta no ocasiona problemas de espalda en la mayoría de las personas
- 2. Una costilla relacionada con la séptima vértebra cervical es importante desde el punto de vista clínico, ya que existe la posibilidad que comprima la arteria subclavia o el plexo braquial, originando sintomas de compresión arterial y neural. En la mayoría de los casos, las costillas cervicales no producen sintomas. Estas costillas se desarrollan a partir de las apófisis costales de la séptima vértebra cervical y se encuentran en el 0,5% al 1% de las personas
- 3. Una hemivértebra puede producir una curvatura lateral de la columna vertebral (escoliosis). La hemivértebra está formada por la mitad de un cuerpo, un pedículo y una lámina. Esta anomalía se origina cuando las células mesenquimales de los esclerotomas de un lado no forman el primordio de la mitad de una vértebra. Como consecuencia de ello, existen más centros de crecimiento en un lado de la columna vertebral; este desequilibrio hace que la columna vertebral se incline hacia un lado.
- 4. La craneosinóstosis se refiere al cierre prematuro de una o más de las suturas craneales. Esta anomalía del desarrollo da lugar a malformaciones craneales. La escafocefalia, cráneo estrecho largo, se debe al cierre prematuro de la sutura sagital Este tipo de craneosinóstosis representa alrededor del 50% de los casos. El desarrollo encefálico de estos lactantes es normal.
- Las características del síndrome de Klippel-Feil son cuello corto, línea del pelo baja y movimientos restringidos del cuello. En la mayoría de los casos el número de cuerpos vertebrales cervicales es inferior al normal.

Capitulo 16

- 1. La ausencia de la porción esternocostal del músculo pectoral mayor izquierdo origina las características superficiales anómalas observadas. Suelen estar presentes las cabezas costales de los músculos pectoral mayor y pectoral menor. A pesar de sus acciones numerosas e importantes, la ausencia de todo o parte del músculo pectoral mayor no suele comportar incapacidad; sin embargo, la anomalía causada por la ausencia del pliegue axilar anterior es sorprendente, al igual que la localización inferior del pezón. Las acciones de otros músculos asociados a la articulación del hombro compensan la ausencia de una parte del pectoral mayor
- Alrededor de 13% de las personas carece de un músculo palmar menor en uno o en ambos lados. Su ausencia no origina ninguna incapacidad.
- 3. Era el músculo esternocleidomastordeo izquierdo (ECM) el que protruía cuando se tensaba. El izquierdo es el músculo no afectado y no tira de la cabeza del niño hacia el lado derecho. El ECM derecho corto contraído es precisamente el que ancla la apófisis mastoides derecha a la clavícula del mismo lado y al esternón; por tanto, el crecimiento continuo del lado izquierdo del cuello da lugar a la inclinación y rotación de la cabeza. Este trastorno relativamente común, la torticolis congénita (cuello tieso), puede aparecer por una lesión del músculo durante el nacimiento. Se podrían haber desgarrrado algunas fibras musculares, originando hemorragia hacia el músculo A lo largo de varias semanas se podría haber producido necrosis de algunas fibras y la sangre se habría sustituido por tendo fibroso, lo que daría lugar al acortamiento muscular y la inclinación de la cabeza del niño
- 4. La ausencia de musculatura estriada en el plano medio de la pared anterior del abdomen del embrión se relaciona con extrofia de la vejiga urinaria. Esta grave anomalía se debe al cierre incompleto de la parte inferior de la pared abdominal anterior en la línea media y falta de migración de las células mesenquimales del mesodermo somático entre el ectodermo de superficie y el seno urogenital a lo largo de la cuarta semana del desarrollo. La ausencia de células mesenquimales en el plano medio origina la ausencia de desarrollo de músculos estriados.

Capítulo 17

- 1. El número de niñas lactantes con luxación de la cadera es alrededor de ocho veces mayor que el de varones. La articulación de la cadera no suele estar luxada al nacer, pero el acetábulo está infradesarrollado. Es posible que la luxación de la cadera no sea obvia hasta que el lactante intente ponerse de pie unos 12 meses después del nacimiento. Probablemente este trastorno sea debido a fuerzas de deformación que actúan directamente sobre la articulación de la cadera del feto.
- 2. Las anomalías graves de las extremidades (amelia y meromelia), similares a las que produce la talidomida son poco comunes y suelen tener una base genética. El síndrome de talidomida consistía en la ausencia de las extremidades (amelia), defectos notables de las extremidades (meromelia), como manos y pies

unidos al tronco por huesos pequeños de forma irregular, atresia intestinal y defectos cardíacos,

- 3. El tipo más frecuente de pie zambo es el pie equinovaro, que aparece aproximadamente en uno de cada 1.000 recién nacidos. En esta deformación, las plantas de los pies están giradas hacia la línea media y los pies se encuentran en flexión plantar acusada. Están fijos en la posición de puntillas, que recuerda a la pata de un caballo (L. equinus, caballo)
- 4. La sindactilia (fusión de los dedos) constituye la anomalia más común de las extremidades. Varía desde membranas cutáneas de los dedos hasta sinóstosis (unión de las falanges, los huesos de los dedos). La sindactilia es más frecuente en el pie que en la mano Esta anomalía tiene lugar cuando no se forman rayos digitales separados durante la quinta semana o no se rasgan las membranas interdigitales en desarrollo entre la sexta y octava semanas. Como consecuencia de ello, los dedos no se separan.

Capítulo 18

- 1. Un examen ecográfico del feto puede detectar la ausencia de la bóveda craneal (acrania) incluso a las 14 semanas del desarrollo (véase Figura 18-37). Los fetos con meroanencefalia (ausencia de parte del encéfalo) no ingieren las cantidades habituales de líquido amniótico, posiblemente debido al deterioro del mecanismo neuromuscular que controla la deglución. Puesto que la orina fetal se elimina al líquido amniótico al ritmo normal, se produce un aumento de la cantidad de este último. Normalmente el feto ingiere líquido amniótico, que es absorbido por los intestinos y pasa a la placenta para ser eliminado a través de la sangre y los riñones maternos La meroanencefalia, que con frecuencia se denomina de modo impreciso anencefalia (ausencia del encéfalo), se puede detectar con facilidad y seguridad por medio de una radiografía sencilla. Sin embargo, no se suelen efectuar radiografias fetales. En lugar de ello, se suele detectar esta anomalía mediante ecografía o bien amniocentesis. Una concentración elevada de alfafetoproteina (AFP) en el líquido amniótico indica un tubo neural abierto, como acrania con meroanencefalia o espina bifida con mielosquisis.
- 2. Un defecto neurológico se asocia a mielomeningocele porque la médula espinal o las raíces nerviosas se suelen incorporar a la pared del saco que protruye, lo que daña los nervios que inervan diversas estructuras. Con frecuencia se observa parálisis de las extremidades inferiores y puede aparecer incontinencia urinaria y fecal como consecuencia de la parálisis de los esfinteres del ano y de la vejiga urinaria.
- 3. El trastorno se denomina hidrocefalia obstructiva. Con mayor probabilidad, la obstrucción se hallaría en el acueducto cerebral del mesencéfalo. La obstrucción en esta localización (estenosis o atresia) interfiere o evita el paso de líquido ventricular de los ventrículos lateral y tercero al cuarto. A veces, la hidrocefalia se reconoce antes del nacimiento; sin embargo casi todos los casos se diagnostican durante las primeras semanas o meses posteriores al nacimiento. La hidrocefalia se puede reconocer con una ecografía del abdomen materno.

- durante el último trimestre. El tratamiento quirúrgico de la hidrocefalia suele consistir en la derivación del exceso de líquido ventricular a través de un tubo de plástico hacia otra parte del cuerpo (p. ej., el torrente sanguíneo o la cavidad peritoneal), de la cual lo excretarán posteriormente los riñones del recién nacido.
- 4. Hidrocefalia no es sinónimo de cabeza grande, puesto que un encéfalo grande (macroencéfalo), un higroma subdural o un hematoma también pueden originar crecimiento de la cabeza. La hidrocefalia puede hacer aumentar o no el tamaño de la cabeza. La hidrocefalia expaçuo produce el crecimiento de los ventrículos que resulta de la destrucción cerebral·sin embargo, la cabeza no aumenta de tamaño. La microencefalia (encéfalo pequeño) suele ir acompañada de microcefalia (bóveda craneal pequeña). Dado que el crecimiento del cráneo depende, en gran medida, del desarrollo del encefalo, la detención de éste puede comportar la aparición de microcefalia. Se sabe que la exposición ambiental durante el período fetal a agentes como citomegalovirus, Toxoplasma gondu, virus herpes simple y un alto nivel de radiación induce microencefalia y microcefalia. Es posible que aparezca retraso mental grave como consecuencia de la exposición del embrión/feto a altos niveles de radiación durante el período comprendido entre las semanas 8 a 16 del desarrollo
- 5. La agenesia del cuerpo calloso, parcial o total, se suele relacionar con una inteligencia baja en el 70% de los casos y convulsiones en el 50% de los pacientes. Algunas personas no desarrollan sintomas y llevan vidas normales. La agenesia del cuerpo calloso puede aparecer como un defecto aislado, aunque suele ir acompañada de otras anomalías del sistema nervioso central, como holoprosencefalias o anomalías debidas a la falta de segmentación del prosencéfalo. Como sucede en este caso, un tercer ventrículo grande puede estar relacionado con la agenesia del cuerpo calloso. El ventrículo grande existe porque puede situarse encima de los techos de los ventrículos laterales cuando no existe cuerpo calloso. Los ventrículos laterales presentan un aumento moderado de tamaño.

Capítulo 19

 La madre seguramente contrajo rubéola o sarampión durante la etapa inicial del embarazo, ya que su hijo presentaba la triada característica de anomalias secundarias a la infección de un embrión por el virus de la rubéola. Las cataratas son comunes cuando se producen infecciones graves durante las seis primeras semanas de gestación, ya que a lo largo de ese período se está formando la vesícula del cristalino. Se cree que la catarata congénita es consecuencia de la invasión del cristalino en desarrollo por el virus de la rubéola. La lesión cardiovascular más frecuente en lactantes cuyas madres padecieron rubéola al inicio del embarazo es el conducto arterioso persistente. Aunque los antecedentes de exantema durante el primer trimestre del embarazo resultan de utilidad para el diagnostico de síndrome de rubéola congénita, la embriopatía (enfermedad embrionaria) puede ocurrir después de una infección materna subclinica por nibéola (es decir, sin exantema)

- 2. La ptosis congénita (caída del párpado superior) suele deberse a un desarrollo anómalo o falta de desarrollo del músculo elevador del párpado superior. La ptosis congénita se suele transmitir por herencia autosómica dominante: sin embargo, una lesión de la rama superior del nervio motor ocular común (PC III) que inerva el músculo elevador del párpado superior también comportaría su ptosis.
- 3. El protozoo implicado fue Toxoplasma gondu, un parásito intracelular. Las anomalías congénitas son consecuencia de la invasión del torrente sanguíneo fetal y los órganos en desarrollo por parásitos del grupo de toxoplasma. Estos parásitos alteran el desarrollo del sistema nervioso central, incluyendo los ojos, formados a partir de evaginaciones del cerebro (vesículas ópticas). El médico informaría seguramente a la mujer acerca de la presencia de quistes de toxoplasma en la carne y le aconsejaría que la cocinara bien, sobre todo si decidiese tener más hijos. Le diría que los ovocitos de toxoplasma suelen aparecer en las heces felinas y le comentaría la importancia de lavarse concienzudamente las manos después de manipular un gato o su caja de excrementos.
- 4. El lactante presentaba una trisomía del cromosoma 18 porque tiene el fenotipo característico de este tipo de trisomia. La presencia de oidos malformados de implantación baja acompañados de retraso mental grave, occipucio prominente, cardiopatia congénita y falta de crecimiento indicaban sindrome de trisomía del cromosoma 18. Esta anomalía cromosómica numérica se debe a la falta de disyunción del par de cromosomas número 18 durante la gametogenia. Su incidencia es de alrededor de uno de cada 8 000 recién nacidos. Probablemente, el 94% de los fetos con trisomía del cromosoma 18 se aborta de forma espontánea. La supervivencia posnatal de estos niños es baja y el 30% de ellos muere en el transcurso de un mes de su nacimiento; el tiempo medio de supervivencia es sólo dos meses. Menos del 10% de estos niños sobrevive más de un año
- 5. El desprendimiento de la retina es una separación de las dos capas embrionarias de la retina: el epitelio pigmentado neural que deriva de la capa externa de la copa óptica y la retina neural procedente de su capa interna. A medida que se forma la retina, normalmente desaparece el espacio intrarretiniano, que representa la cavidad de la vesícula óptica. La porción proximal de la arteria hialoidea se mantiene como arteria central de la retina; aunque la parte distal de este vaso suele degenerar

Capítulo 20

 Los dientes natales (L. natus, por nacer) se observan en alrededor de uno de cada 2 000 recién nacidos vivos.
 Por lo general hay dos dientes en la posición de los incisivos mediales mandibulares. Los dientes natales

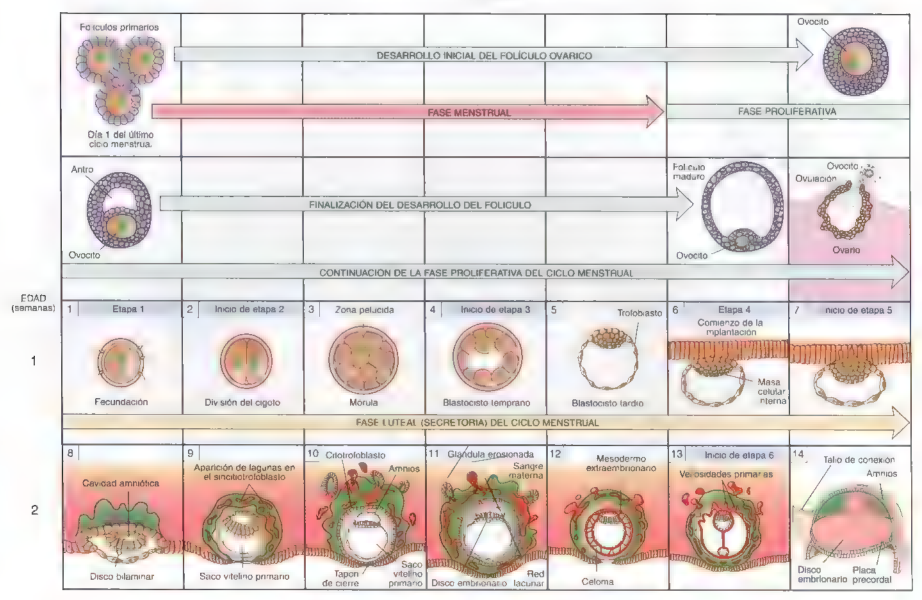
- pueden ser supernumerarios; sin embargo, con frecuencia se trata de dientes primarios que han brotado de manera prematura. Si el estudio radiológico determina que son dientes supernumerarios probablemente se extraerían con el fin de evitar su interferencia en la erupción ulterior de los dientes primarios normales. Los dientes natales pueden causar molestias a la madre por abrasión o mordedura del pezón durante la lactancia. También suelen dañar la lengua del lactante que se encuentra entre los procesos alveolares de los maxilares ya que la mandíbula es relativamente pequeña al nacer.
- 2. La mancha de los dientes del lactante pudo ser debida a la administración de tetraciclina a la madre durante el embarazo. Las tetraciclinas se incorporan al esmalte en desarrollo de los dientes y producen manchas. La disjunción de los ameloblastos como consecuencia del tratamiento con tetraciclina da lugar a hipoplasia del esmalte (es decir, picadura). Es probable que la dentición secundaria resulte asimismo, afectada, ya que el esmalte comienza a formarse en los dientes permanentes antes del nacimiento (alrededor de las 20 semanas en los incisivos).
- 3. Se trata de una anomalía angiomatosa de la piel, un angioma capilar o hemangioma. Se forma por crecimiento de vasos sanguíneos pequeños formado fundamentalmente por capilares, no obstante, también incluye algunas arteriolas y vénulas. La mancha es roja porque el oxígeno de la sangre que pasa a través de ella no es extraído. Este tipo de angioma es muy frecuente y se aseguraría a la madre que esta anomalía carece de importancia y no precisa tratamiento, Desaparecerá en unos cuantos años. Previamente, este tipo de angioma se denominaba nevo en llama (marca de nacimiento semejante a una llama); sin embargo este término también se aplica a otros tipos de angiomas. Con el fin de evitar confusión es conveniente prescindir de su utilización Nevo no es un término apropiado, ya que deriva de una palabra latina que significa lunar o marca de nacimiento que puede ser o no un angioma.
- 4. Un mechón de pelo en el plano medio de la región lumbosacra suele indicar la presencia de una espina bifida oculta. Se trata de la anomalía del desarrollo más frecuente de las vértebras y se presenta en L5 o S1 en alrededor del 10% de las personas normales. La espina bifida oculta suele carecer de importancia clínica; sin embargo, en algunos niños con esta anomalía vertebral también se observa un defecto del desarrollo de la médula espinal y de las raíces nerviosas subyacentes.
- 5. Las capas superficiales de la epidermis de lactantes con ichosis laminar, debida a una queratinización excesiva, consisten en escamas pardogrisáceas similares a las del pescado, adherentes en el centro y levantadas en los bordes. Afortunadamente, este trastorno representa una anomalía muy poco frecuente. Se hereda siguiendo un modelo autosómico recesivo



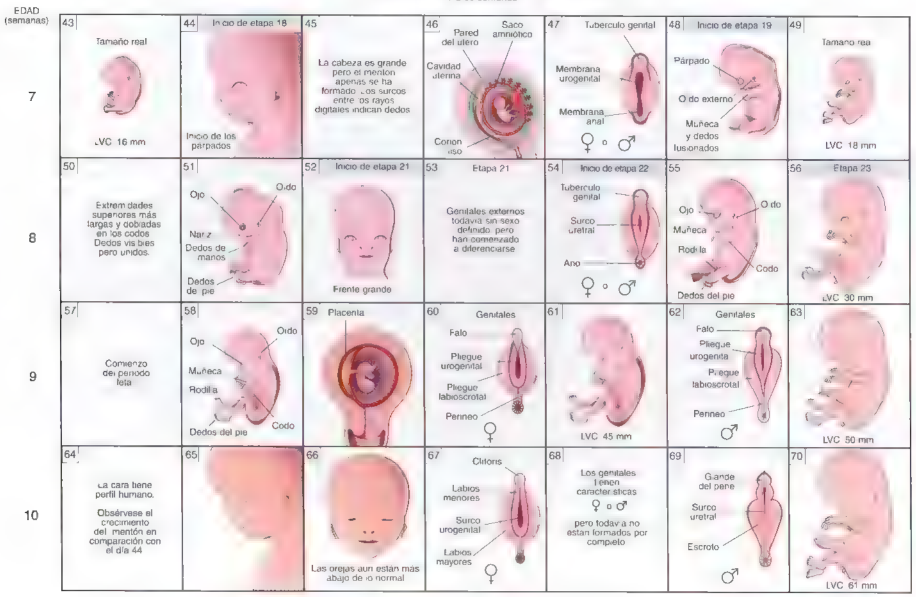
Apéndices

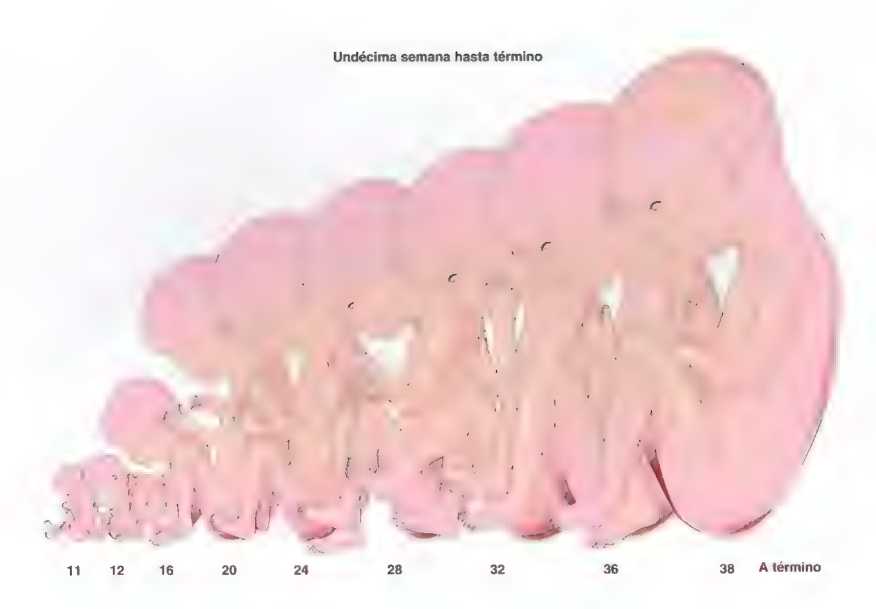
Calendario del desarrollo prenatal humano:
1 a 6 semanas
Calendario del desarrollo prenatal humano:
7 a 38 semanas
Períodos críticos en el desarrollo prenatal humano

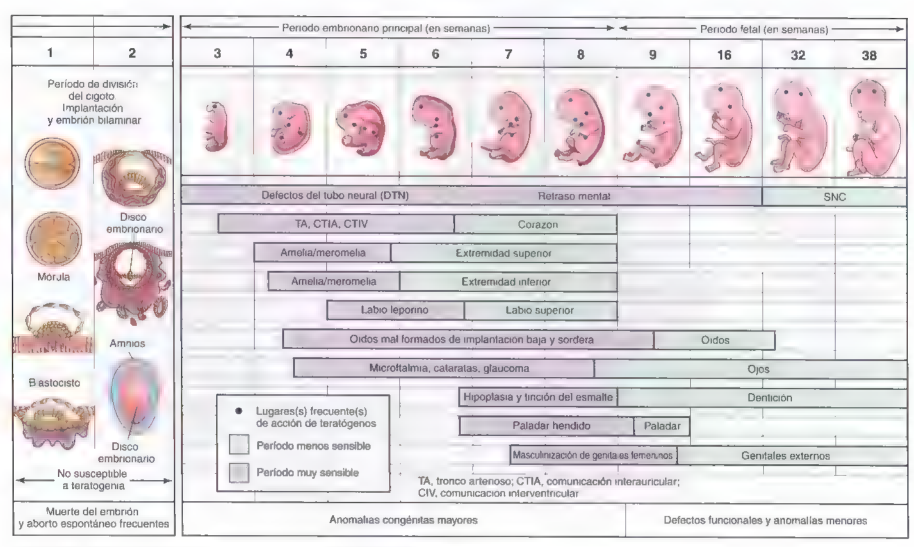
CALENDARIO DEL DESARROLLO PRENATAL HUMANO 1 a 6 semanas



CALENDARIO DEL DESARROLLO PRENATAL HUMANO 7 a 38 semanas







^{*}El color maiva indica los períodos más sensibles en los que se pueden producir defectos mayores.

Índice alfabético

Los números de página seguidos de la letra f o t en cursiva indican figuras o tablas respectivamente.

```
abertura(s)
 lateral 443
 mediana, 443
 pleuroperitoneales, cierre, 192, 194f
aborto
 accidental, definición 3
 amenaza, definición 3
 completo, definición, 3
 criminal definición, 3
 definición, 3
 espontáneo
    definicion 3
    de embriones 50-51
      anómalos, 40
    esporádico y recurrente, 50
    precoz, 40
 habitual, definición, 3
 inducido
    definición 3
    legalmente, 3
 legal, 3
 retenido definición, 3
 terapéutico 3
accidente vascular fetal 275
acetábulo, desarrollo anómalo, 421
 acetilsalicílico, efectos fetales 179
    antagonistas, como teratógenos, 178
    complementos y anomalías del tubo neural, 439
 lisérgico, dietilamida (LSD), como teratógeno, 180
    endógeno, y desarrollo embrionario, 12, 410
    exógeno, como teratógeno, 171, 172t, 178-179
    receptores, y desarrollo pulmonar, 249-251
  úrico, transporte a través de la placenta, 128f 129
  valproico, como teratógeno, 172t, 177, 439
acondroplasia, 22, 169 169f, 398, 398f
acrania 394-395 394f 438f, 456f
acromegalia, 398
acrosina y fecundación, 31 33
acrosoma 20, 21f
ACTH (adrenocorticotropina), y parto, 131
activina(s)
 cinasa tipo receptor de ChALK2, y desarrollo
    cardiovascular 340
```

```
y desarrollo
    del aparato digestivo, 256
    óseo, 384f-385f
    pancreático, 264
    del sistema nervioso, 428
acueducto cerebral, 444, 444f-445f
adenocarcinoma, exposición a dietilestilbestrol 177
adenoh.pofisis, 445, 446, 447f, 448t, 462
adenoides, 378
adhesión intertalámica 445 446f
adolescencia definicion, 8
adrenocorticotropa, hormona (ACTH) y trabajo del parto, 131
adulto, definición 8
afaquia congénita, 474
aferentes
  somaticos
    especiales, 442, 443f
    generales, 442, 443f-444f
    especiales, 442, 443f, 444f
    generales, 442, 443f-444f
afonia, con hendidura laringotraqueal, 245
AFP. Véase Alfafetoproteina, prueba de
agenesia
  anal, 280, 283f
    con fistula 282, 283f
  anorrectal, 282
    con fistula 282
  renal 139, 295-296
    bilateral, 296, 298f
    unilateral, 295 298f, 299f
  sacra, 178, 183
agentes
  antineoplásicos, como teratógenos, 178
  antituberculosos, como teratógenos, 177
  infecciosos
    como teratógenos, 172t. 181-182, 453, 456, 469
    transporte a través de la placenta, 128f, 130
  en líquido amniótico, 140-141
  transporte a través de la placenta 128f 129
agudeza visual, 466-468
aguiero
  de Bochdalek, 196
  ciego de lengua, 210f-211f, 218, 220, 221f
  epiploico 258f-259f, 259, 260f
  esternal, 394
  de Luschka, 443
  de Magendie, 443
```

de Morgagni, hermación a través de, 197

de los conductos semicirculares, 477

	20 275
agujero (cont)	de la trompa uterina, 22 23f
occipital, 390 391f	fecundación 31
oval, 340-345, 343f-345f 368, 371, 372f-373f, 375f-376f	anafase, retraso, 165
cierre al nacer, 369-370 373f	anastomosis arteriovenosas directas 29
derivados adultos 340-345, 371, 376f	anatomia
permeable, 354, 355f-357f, 379	femenina, 22 23f
a sonda, 354, 357f	masculina, 29-31, 30f
ala	androgeno(s), 26
orbital, 390f-391f	y desarrollo de los testículos, 307
temporal 391f	y masculinización de un feto femenino 318
alantoides, 64-67, 65/-66f 66f, 143-144, 145f, 153, 276 281f, 298, 302f	como teratógeno, 172t, 176f 177
importancia, 143	androstenediona, 307
pliegue caudal 78, 82;	anencefalia Véase Meroanencefalia
albinismo 491	anestesia en silla de montar, con espina bifida quist 4
generalizado 491	aneuploidía, 161
localizado, 491	angioblastos, 70
alcoholismo	angiogénesis, 70, 330
y anomalías congenitas 172t, 176 176f 453, 455 456	factor de 25
consumo excesivo durante embarazo, 176	angiomas de la piel 490-491, 500
	anillo
y crecimiento fetal 111 112	fibroso 388 389f
y retraso mental 176 453, 456	
alfafetoproteina, 113	inguinal
prueba de, 113, 141	profundo 324
para la detección de las anomalías del tubo neural, 113,	superficial, 324
438	vascular, con cayado aórtico doble, 366-368f
liquido ammótico, 113, 438	animales experimentos, 175
suero materno, 113, 438	anırıdıa congenita, 472
del tabique ventricular	ano
muscular, 355-357	agenesia 282
en queso suizo, 352	atresia membranosa, 280, 282f, 283f
alopecia, 491	desarrollo, 317, 316f-317f
alvéolo(s)	ectópico, 280 283f
dentario 497	imperforado, 280, 283f
	anodoncia
pulmonar(es)	parcial, 499
definición, 248	total, 499
desarrollo 248-251 249f, 250f	anoftalmia, 470, 471 <i>f</i>
amastia, 493	
amelia, 180, 414, 421, 421 <i>f</i> 422 <i>f</i>	primaria 470
ameloblastos, 495f-497f, 497, 499, 501	secundaria, 470
amelogenia imperfecta, 499f, 500	anomalias
amenaza de ahorto-definición, 3	anorrectales, 279-280 282f, 283f 284
anngaale s	congénitas 157-185
desarrollo, 378	ano y recto, 280, 282f, 283f, 284
faringeas, 378	aparato genital 318-324, 325-326
lingual, 378	arcos aórticos 366
palatina, 209, 210f, 378	bazo 266
tubáricas, 378	cabeza y cuello 202 212-215, 213f-217f, 238
aminoácidos	cara, 232-238
en el metabolismo fetal, 111	cardiacas, 353-361
transporte a través de la placenta 128/ 129	causas 159, 159f
aminopterina como teratógeno, 172t, 178 179f	cerebro, 451-456 462
	clasificación, 158
amnioblastos, 44	conductos inguinales, 325-326
amniocentesis, 141	
diagnôstica, 112f, 113	corazón, 174t, 353-361, 379
amniografia, 116	cromosómicas, 159f, 159-168
ammos, 3, 44, 45f-46f 48f 49f 54f, 61f, 138-143 141f-142f 153	definición, 3, 158
ectodermo 50f	detección, 113-116
ırrigacıön, 331f, 335	dientes, 498f-499f, 498-500
número en embarazos gemelares, 147t	duodeno, 259
amoldamiento del cráneo fetal 390	esófago, 257
ampollas	esqueleto 393 395, 398

estómago 259, 261f

estudio (teratologia), 8,11	anticoagulantes, como teratogenos, 177
extremidades, 414-423 421/-424f	anticonceptivos orales
mayores, incidencia, 174f	efectos fetales, 177
talidomida, 175, 180, 180f, 414, 421f 424	y ovulación 21, 28
terminología 414	anticonvulsivantes, como teratogenos, 172f, 175, 177, 178f, 439
factores	antieméticos, como teratógenos, 178
ambientales, 159 159f, 171-184	antígenos leucocitarios humanos e inmunoprotección
genéticos, 159f 159-171	placentaria, 130
glandulas mamarias 493-495, 493f-494f, 500	antro, 25f, 26
hepáticas, 264	mastoideo, 209, 478, 483
herencia	aorta, 420f
dominante 169	coartación, 366, 367f; 375
multifactorial, 159, 159/ 184, 184/	postductal 366 367/
	preductal, 366, 367/
intestino medio, 271-275, 274 <i>f</i> -279 <i>f</i> , 284	yuxtaductal, 366
posterior 279-280 282f, 283t	dorsal 331f, 335
	persistente, 366, 369 <i>f</i>
labio y paladar, 232-235 2331-2381	transformación y derivados adultos, 364f
laringe, 242	formación, 348, 352 <i>f</i>
médula espinal 435-439	irrigación renal procedente de, 293, 295/
y muerte de lactantes 159	válvulas semilunares, 348, 353f
músculos, 405-406 405f-406f	
mutación genética, 169-171	aparato
de la neurulación 67	biliar, desarrollo, 259, 262, 262f, 283
ordo 479-482	digestivo, desarrollo 255-284
ojo, 468-472 474, 482	excretor. Véase Aparato urinario
páncreas 265-266, 268f	faringeo, 201-238
pārpados, 475-476	anomalias congentas, 202, 212-215 214f-216f 235
pericárdicas, 191	componentes, 202, 203f
piel, 489-491, 500	en formas inferiores, 202
posología fármacos/compuestos químicos, 175	y sistema respiratorio en desarrollo, 242, 243;
pulmonares, 251-252, 252f	genital, 288
riñones y uréteres, 293-297, 297f 302f	anomalías congénitas, 318-324 325-326
ruțas de señalización del desarrollo 171	desarrollo, 106, 288, 289f, 304-327 326
sistema linfático, 378	estado de indiferenciación, 306, 309, 313f, 326
Тохорlasma gondu, 172t, 174, 182, 182f-183f	respiratorio, desarrollo, 241-253, 243f, 244f
uñas, 491	urmario, 288
útero, 321 f-322 f, 322-324 326	desarrollo, 288-304, 289f, 326
venga urinaria, 300-303, 303f-305f	apéndice(s)
vena cava, 335, 335f	cutáneos, auriculares 480f, 481-482
craneofaciales, derivados de benzodiacepina y 180	desarrollo 266-268, 268-271, 270f-271f 273f, 284
cromosómicas, 16 19f 33 37, 50 159f, 159-169	del epididimo 312f-313f 314
y aborto espontáneo, 40	del pabellón auricular 480f 481-482
detección, 112f, 114, 114f	pélvico, 271
edad	retrocecal, 271
materna, 22, 162-164, 165t	retrocolico, 271
parental 22	subhepático, 273, 277f
estructurales, 166-169, 167f	vesicular, 292t, 312f-313f, 314
en gametos, 16	aplasia tímica, congénita 215
numéricas, 160-165	apófisis
faringeas, 202	estilodes formación, 204, 207f, 207t, 390, 391f
membranosas del tabique ventricular, 355, 357f-358f	mastoideas 478
oculares, 468-471, 471-472, 474, 482	unciforme 264
de la pared abdominal ventral (APV), detección, prueba de	xifordes 389
anoniquia congênita, 491-492	apoptosis
-	y desarrollo de las extremidades, 410, 423
anovulación, 28 anoxía fetal, por nudes verdaderos en el cordón umbilical y,	endometrial, e implantación 44
137, 140f	ligandos inductores, e inmunoprotección placentaria, 131
anquiloglosia, 221, 221f	arco(s)
anterior, como término descriptivo, 12, 13f	aórticos 202 205f-206f, 331f, 335 338, 363f 379
antibióticos	anomalias congénitas, 366
maternos, transporte a través de la placenta, 128f, 129	circulación a través de 339f 340
como teratógenos, 177	cuarto par, derivados, 362-365, 364f

como teratógenos, 177

arco(s) (cont)	cubital, 414, 420 <i>f</i>
derecho, 366 369f	endometrial 23f, 29, 44, 123 125 125f-126f
con componente retroesofágico 366 369f	espiral, 23f, 29, 44, 123 125, 125f-126f
sin componente retroesofàgico 366 369f	esplénica 266
derivados 202 335 361-366, 364f	estapedia(s), 362
dobles, 366, 368f	faringea, 414, 420f
primer par derivados, 362, 364f	femoral, 420f
quinto par, derivados 365	profunda 414, 420f
	grandes, transposición, 357, 358-359, 360/, 375
segundo par, derivados 362	hialoidea, 466, 467f, 469f, 472f, 473
sexto par, derivados 364f-365f 365	persistencia, 474
tercer par, derivados, 362, 364f	braquial, 414, 420f
faringeos, 84-85, 86f, 89f, 90f, 92f, 202-208, 203f-204f, 235,	
338	ılíaca, 420f
arterias 202 Véase también Arcos aòrticos	común, 335, 420f
cartilagos, derivados, 204 207f 207t	externa 420j
componentes, 202, 205f	interna, 336, 372f
cuarto cartílago, derivados, 204, 207t, 221f, 391	intercostal(es) 335 386
destino 202-208 204f-206f	interósea, 414, 420f
músculos 402 403f 406	común, 414, 420 <i>f</i>
derivados 204-208, 207t, 208f	intersegmentaria, 335, 364f, 386, 389f 412 420f
nervios	dorsal, 331f, 335
denyados, 207t, 208 209f	intestino
formación, 460-461 460 <i>f</i>	anterior, 188, 190f-191f
	medio, 188, 190f-191f
primer 202, 203f	posterior, 188, 190f-191f
carrilago, derivados, 204 207f, 207t, 391	isquiática, 420f
músculos, derivados, 204-208, 208f, 207t	lumbar 335
segundo, 202, 203f-204f	maxilar, 362
cartílago, derivados, 204, 207f, 207t, 391	
destino, 202 204f 206f	media, 420f
músculos, derivados, 204, 207t, 208, 208f	mesentérica
sexto	inferior, 188, 190 <i>f</i> -191 <i>f</i> , 256 <i>f</i> 275 336
cartílago, derivados, 204 207t, 210f, 391	superior, 188, 190f-191f, 256f, 259, 266, 270f-271f, 273
músculos, derivados, 204, 207t, 208, 208f	336
tercero, 204f	obstrucción, 273
cartílago, derivados, 204, 207f, 207t, 391	oftálmica (hialoidea), 466, 467f, 469f
músculos, derivados, 204, 207t, 208, 208f	peronea, 420f
hioldeo 202. Véase también Arcos faringeos, segundo	plantar, 420f
mandibular, 202 Véase también Arcos faringeos, primero	poplitea, 420f
túbulo colector, 288 293f 294f	profunda del muslo (profunda femoris), 414, 420f
vertebrales 386-388, 390f	pulmonar
ausencia de fusión 437. Véanse también Espina bifida	derecha, 364f, 365
	1zquierda, 359, 364f
Espina bifida quística; Espina bifida oculta	radial, 414, 420f
árca	rectal, 279
cardiógena, 63-65f-68f, 70, 71f, 336	inferior, 279
nerviosa cutánea 412	
areola 492-493, 492f	superior, 279
Aristôteles (Aristôteles de Stagira), 9	renal, 293, 295f
Arnheim, Johan Ham van, 10-11	accesoria, 293, 297/
Arnold-Chiari, malformación de, 396, 456, 459f	sacra, lateral, 335
arquicerebelo, 443, 444f	subclavia, 362, 364 <i>f</i>
arrenoblastoma 318	derecha 362, 364f 365f
arteria(s)	anómala 366 370 <i>f</i>
accesorias y venas renales 293 297f	retroesofágica, 366
aorta. Véase Aorta; Arcos aórticos	tibial, 420 <i>f</i>
axial primaria 412 420/	tronco celíaco, 188 190f-191f 256f 259 269f 336
	umbilical, 124 331f, 372f, 420f
braquiocefálica, 364f	adultos, derivados, 371 373f
carótida	ausencia, 138 140f, 295
común, 364f 365f	constricción, 371
externa, 362, 365f	destino 335-336
interna 362, 364f	única, 138 140f 295
central de la retina 466 469f 472f	
coriónica(s), 124-125	velocametría Doppler 138, 140f

525

```
y vena de la retina, centrales, 466, 469f, 472f
  vertebral, 335
  vesicales superiores, 336
  vitelina, 331f 420f
    destino, 335-336
articulación(es)
  cartilaginosas, 385-386 388f, 399
  costovertebrales, 389-390f
  desarrollo 385-386, 388f, 399
  fibrosas, 385-386, 388f, 399
  neurocentrales, 388, 390f
  sinoviales, 385-386 388f 399, 412
artrogriposis múltiple congénita, 405f 406
  bulboventricular, 337f, 338
  de Henle 290, 294f. Véase Asa nefronal
  nefronal, 290, 294f
asfixia intrauterina, y producción de surfactante 251
asimilación del atlas 396
asociación, definición 158
aspirina, efectos fetales, 179
astas
  (grises) dorsales, 430, 434f 459
  laterales, 430
  ventrales, 430, 434f
astroblastos, histogenia 428, 433/
astrocitos histogenia, 428, 433f
atelectasia pulmonar 406
atlas, asımılacıón, 396
ATN Véase Tubo neural, anomalías
atrayentes para esperma, 31
atresia
  anorrectal, 257
  aórtica, 360-361
  biliar, 264
    extrahepática, 264
  diafragmática del intestino, 263f, 275
  duodenal 259, 263f 268f, 275, 283
    ecografia 259, 264f
    familiar, 259
  esofágica, 140, 257
    fistula traqueoesofágica, 242-245 246f, 253 257
  laringea, 242
  membranosa, del ano, 280 282f 283f
  pulmonar 360 370
  rectal 282, 283f
  traqueal, 245
  vaginal, 324
auricula(s)
  común, 354-355
  tzquierda, formación, 345-347, 347f
  primitiva, 334f-336f-337f-338, 339f, 340, 341f-342f, 343f-344f,
    345, 346f-347f 379
    división, 340-345 342f 343f-345f
AUU (arteria umbilical única), 138, 140f, 295
axones
  motores 412
  sensitivos, 412
banda de Simonari, 232
```

hrida aminotica	auriculoventricular
comp.ejo de alteración por, 143	circulación a través de, 339f, 340, 341f
sindrome de, 143, 144f, 184	desarrollo, 339f, 340, 341f-342f, 343f-344f
bronquio(s)	división, 340, 341f-342f
desarrollo, 242, 244f 245-252 247f, 248f	basifaringeo estrecho 447
	cervical, 22 23f
principal, 245, 248f, 252	pericardioperitoneales 68f-69f 188-194, 190f-192f 194f 199
segmentarios, 246 252	semicirculares, 477
bronquiolos, 246 248, 249f 250f	
Brown, Louise, 11	Cancer
bulbo(s)	exposición a dietilestilbestrol, 177
artemoso, 334f, 336f, 338, 378	tratamiento, teratógenos, 178
circulación a través de, 339f, 340, 341f	capa(s)
división, 348-349f-352f	concepto, 11
olfatorio 229 229f	del endometrio
piloso 488f 489	basal, 22, 23 <i>f</i>
raquideo, desarrollo, 442 443f-445f, 461	compacta, 22, 23f, 48f
sinovaginales, 314, 315f	esponjosa, 22, 23f, 48f
busulfán como teratógeno 172t, 178	funcional 22 23/
BVC (biopsia de vellosidades coriónicas), 112f, 114	germinales
Die (Dichard de Lessonmand des services)	derivados 80, 83f
C	formación 60-67
	intermedia en desarrollo cutaneo, 486-486;
Cabeza 27	cápsula(s)
anomalias congénitas, 202, 212-215, 213f 216f, 238 353-361 379	del cristalino, 473
desarrollo, 201-238	
inicial, 330f, 330-336-334f-378	glomerular, 290, 291f, 294f
posterior 336-351	interna, 450, 450f
embrionaria, crecimiento, 84, 86 92f	nasales, 390
fetal	óticas, 390-391 <i>f</i>
circunferencia, 104, 108	cartilaginosas, 478, 478f
crecimiento, 102, 104-106 105f	capsulma y desarrollo del bazo, 266
medicion, 103-104	cara
inicio funcional, 330	anomalías congénitas, 232-238
período de desarrollo crítico, 379	crecimiento post-natal, 393
pliegue, 78 79f-81f, 188, 189f	desarrollo, 202, 204f 206f, 221-227, 222f-228f
y aparato cardiovascular, 338, 338f	esqueleto (viscerocráneo), desarrollo, 389-392 391f 398
y celoma intraembrionario, 78, 81f	fetal, ecografía, 235, 238f
posición 338 338f	hendida 233, 237f
	pequeñez prenatal 227
sistema de conducción, 350f, 350-351	características sexuales, secundarias
anomalias 351	desarrollo en la pubertad, 8
primitiva, 63 65f, 70-71, 71f-72f, 75, 78 80f 84, 90f-91f,	ovarios v. 22
189-191 191f 330f 336-351	carbonato de litto como teratógeno, 172t 180
circulacion a través de 339f, 340-341f	
division 340-350, 341 <i>f</i> -352 <i>f</i>	carboxihemoglobina, tabaquismo y 176
ecografía 71, 73f, 348, 350f	Carnegie
venas asociadas desarrollo, 330-335, 331f, 333f-334f	colección de, 11
cadera luxación congénita, 184 421	Sistema de Clasificación Embrionaria 85t, 95
cafeina, consumo durante el embarazo, 176	carpo 396f, 397f, 417f
calcio y desarrollo óseo, 384	cartilago(s)
calcitonina, producción, por las células C 212	aritenoides formación, 207t
calendario	corniculado, tormación 207t
de desarrollo prenatal, 4f-6f	cricoideo, formación, 207t
embrionario, 173f, 175	cuneiforme formación, 2071
calices	desarrollo 382-385, 386
	óseo, 382-385, 387/
desarrollo, 288 293f	elástico, 382
mayores 288 293f	hialino, 382, 386, 387f, 396
menores, 288, 293f	
cámaras del ojo acuosas, desarrollo, 472f-473f, 474	hipofisario, 390 391f
campos	histogenia 382
electromagnéticos, efectos fetales, 183	laringeos 242, 244f 252
ungueales, 491 491f	formación, 204 207t
canal(es)	paracordal, 390, 391f
anal desarrollo 275 278-279, 282f, 284	tiroideo, formación, 207t

cartografiado genético, 167	madre
cataratas congenitas, 474-475 474f, 482	embrionarias 12
virus de la rubeola y, 181, 181f	hematopoyéticas, 211
caudal, como término descriptivo, 12, 13f	e inmunoprotección placentaria 130
cavidad(es)	linfocitos procedentes, 211
amniótica, 44 45f-46f, 61f	mesenquimatosas, 62 62f, 428 433f
formación, 44-47	migración, 62f 62-63
blastocística, 2 38f-40f	mesodérmicas y desarrollo esqueletico, 382
coriónica, 47, 51f, 122f	microgliales (microglia), histogenia, 428, 433f
valoración ecográfica, 93, 97f	mioepiteliales, 488-489f
corporales, Véanse también cavidades corporales	de neurilemma (Schwann), 433, 435f-436f, 462
específicas	neuroepiteliales 428 432f, 433f
desarrollo 187-192, 189f-193f, 198-199	neurogliales, histogenia 428 433f
embrionarias 188-192	oxifilas, 211
división, 188-189	parafoliculares, 211, 238
exocelómica 44, 45t	principales, de glándulas paratiroides, 211
nasales desarrollo, 225f, 227, 229f	productoras de somatostatina pancreáticas, 265
pericardica 68f-69f, 70, 78 80f 81f	progenitoras. Véase Células madre
desarrollo 188-192, 198-199 330f 336f-338f, 340	sanguineas, desarrollo 70 71f
	satelite, 435/, 456-457
peritoneal, 68f-69f 70 81f	de Schwann, 433, 435/-436/, 462
desarrollo 188-192, 198-199	
pleurales, 70	secretoras, 488-489f
desarrollo 188-192	de Sertoli, 20, 308, 313, 310f-311f, 326 cemento dental, 497
sinovial, 386, 399	
timpánica 209 238 478 479/, 483	cementoblastos, 497
cefalopolisindactiha de Greig. 171	centro(s)
celoma Véanse también caudades corporales específicas	de condrificación, 382, 388, 390f, 410
extraembrionario, 46 48f 49f, 188, 188f-189f	de crecimiento 224
intraembrionario	medular, 451
desarrollo, 68f-69f, 70, 75, 188, 188f	organizador
plegamiento embrionario, 78, 81 <i>f</i> , 188, 189 <i>f</i>	prosencefálico, 221
células	rombencefálico, 221
alveolares,	centrómero, 16, 18f
tipo I 247	centrum, 386-388-390 <i>f</i>
tipo II, 247	cerebelo
asesinas-naturales, receptores inhibidores en,	desarrollo, 440-442, 442-443, 443f-445f, 461
e inmunoprotección placentaria, 130	estructura, 443
de la cresta neural 80	Chiari malformación de, 396, 456, 459f
y desarrollo	cianosis/cardiopatia cianógena, 354, 358
de los arcos faríngeos, 202, 235	ciclo(s)
cardiovascular, 330, 348, 361	menstrual 24f 25, 27f, 28-29
cutáneo, 487, 500	anovulatorio, 28
dental, 495	duración, 28
esquelético 382	endometrial, 24f, 25, 28-29
de las extremidades, 412	tase
facial, 224	de embarazo, 29
de la laringe, 242, 252	isquémica, 29
ocular 466 475	luteínica (secretora), 23/, 29
raquideo 431 432, 435f	menstrual, 23f, 28-29
del sistema nervioso 428 456, 462	proliferativa, 29
suprarrenal, 304 306f	ovárico, 24f, 25-28 41f
_	reproductores femeninos, 24f, 25-29
timico, 211 diferenciación en neuronas aferentes unipolares 435f	ciclopia, 468, 470 <i>f</i>
cromafines, 435/ 458-459	desarrollo 266-268, 268-269, 270 <i>f</i> -271 <i>f</i> 273 <i>f</i> 284
deciduales, 44 120	
ependimarias, 428	móvil, 273-275
estromales, e inmunoprotección placentaria, 130	subhepático, 273, 277f
del ganglio raquideo 431 435f	cigosidad, en embarazos gemelares, 147t, 148-149
germinales, primitivas, 143, 306-308f-309-326	cigoto, 2, 11, 16, 31, 33, 41f
hematopoyéticas, de médula ósea, 384	división, 35, 37, 38f, 39f
intersticiales (de Leydig), 307 310f-311f, 326	definition 2
macroghales (macroglia), histogenia, 428, 433f	formacιόπ, 33 34f

cigoto (carit)	coloboma
genetica, 35	del 1r1s, 472, 472f
ongen del término, 2	del párpado (coloboma palpebral), 476
cinc, miembros de familia de proteínas con dedos de	de la retina, 468
y desarrollo	colon
cardiovascular, 340	aumento de tamaño congénito (megacolon), 279, 282f, 461
pulmonar 249-251	colocación, 268 272f
cintura	desarrollo 267 268, 270f-271f 275 283 284
pectoral desarrollo, 396	en lado izquierdo (falta de rotación del intestino medio),
pélvica desarrollo, 396	273, 277f
circulación	columna(s)
de líquido amniótico 126f, 135f, 139	celular intermediolateral, 461
sanguinea	eferentes
a través del corazón primitivo, 339f 340, 341f	somaticas, 460
ecografia 330, 332f	visceral especial, 460
fetal 368-369 372f, 374f-375f	grises, 430
fetoplacentaria alterada, y crecimiento fetal, 112-113	dorsales, 430
	vertebral, 386
neonatal 368-371, 373f	anomalias congénitas, 393-396
transicional, 369-371	desarrollo, 386-388 389f 397f 398-399
placentaria, 124-126, 126f-127f	
fetal 124-125, 126f-127f	etapa
materna, 125-126, 126f	cartilaginosa, 388, 390f
uteroplacentaria	ósea, 388, 390f
alterada, y crecimiento fetal, 112-113	hendida, 394, 394f
cordón umbilical velocimetría de flujo, 138, 140f	comisuras cerebrales 450f 450-451
primitiva, 44, 70-71, 72 <i>f</i>	anterior, 450, 450f
velocimetria Doppler de flujo de color, 138, 140f	hipocampal 450 450f
circunferencia abdominal, fetal, 104, 108	posterior, 450, 450f
circunvoluciones cerebrales, 451 452f 453f	compactación, 37
cirugia fetal, 8, 116, 116f	definición, 2
cisterna, quilo, 376 377f	complejos de histocompatibilidad principal e
citogenética molecular, 167-168	inmunoprotección placentaria 130
citomegalovirus	compuestos químicos, como teratógenos, 172t, 180-181
como teratógeno, 172t, 181, 453, 456	posología, 175
transporte a través de la placenta, 128f, 130	comunicación interauricular a nivel del seno venoso, 350,
citotrofoblasto 37, 40f, 44, 45f, 46f, 48f 51f, 127 127f	358f-359f
citrato de clomifeno para inducción de la ovulación, 28	conceptos antiguos de embriología
climaterio, 29	egipcios, 9
clitoris, desarrollo, 292t, 316f-317f, 318	Grecia, 9
cloaca, 78 82f, 96, 256f, 276-278 281f, 284	hebreos, 9
división, 275-278, 281 <i>f</i>	India, 9
persistente, 283f	concha citotrofoblástica, 71, 74f, 75, 123 126f
clonaje, 12	condensación y desarrollo óseo, 382, 384f-385f
c-met, y desarrollo muscular, 403, 404f	condroblastos, 382, 387f
coana, 227, 229f	condromto, 387f
	condrográneo 390 391f
primitiva, 227, 229f	condrogenia, 382, 384f-385f
coartación de la aorta 36n 367f 375	conducto(s)
posductal, 366, 367f	alveolares, 246
preductal, 366, 367f	arterioso, 364f-365f, 365, 368, 372f
yuxtaductal, 366	cierre/construcción, 370, 371, 377f
cocaína, consumo	y coartación aórtica, 366, 367f
y anomalías congénitas, 172t, 180	
y crecimiento fetal 112	derivados adultos, 371, 377f
cóclea membranosa 477, 478f	permeable, 374-375 377f 379
cojinetes endocárdicos, 339f, 340, 341f, 349f	basifaringeo estrecho 447
anomalias 355, 356 <i>f</i> -357 <i>f</i>	biliar, desarrollo, 262 262f
cola de caballo, 432	central, de la médula espinal 428, 432f 434f 462
colesteatoma, congénito, 481f 482	coclear, 477, 478f
coliculo(s)	colédoco, 262 262f
inferiores, 444, 445f	deferente, 20, 29 30f 292t, 310, 312f-313f 324
seminal, 292t, 313f, 315	eferentes, 292t, 308-310, 312f-313f
superiores, 444 445f	endolinfático, 447, 478f

eyaculador, 30f, 292t, 300, 309	del corazón, 91 <i>f</i>
galactóforo 492 492f	medular, 432 436f
de Gartner, 292t 312f-313f, 315	Constantino el Africano, de Salerno, 9
genital	consumo abusivo de drogas, efectos fetales, 112, 180
desarrollo, 309-314 312f-313f 315f	convulsiones, histogenia anormal de la corteza cerebral y, 451,
femenino 309 312f-313f, 313-314, 315f	454f
masculino, 309, 313, 312/-313/	copa óptica, 84f 466, 467f-468f, 471, 471f-472f, 482
	copula, 218 221f
embrionario estructuras vestigiales derivadas 314	cor triloculare biatriatum, 357
femenino, en varones, 314	corazón izquierdo (hipoplásico), sindrome de, 361, 363f
hepático accesorio, 264	
hialoideo 472f, 473	cordomas, 67, 388
incisivos, 232	cordon(es)
inguinales	angioblásticos, 330, 330f 336-338
anomalias congénitas, 324-325	ectópico, 354, 354f
desarrollo 312f-313f, 324-325 323f	espermático, hidrocele, 326-325f
Imfáticos,	hepáticos, 261 262f, 283 330-331
derecho, 376, 377f	nefrogénico, 288, 289f, 290f, 291f 293f
desarrollo 376 377f	sexuales
mesonéfricos 11 288 290f 291f 293f, 298 302f	primarios, 306, 307-308f, 309-311f
y aparato genital masculino 307, 309, 310f-311f, 310f-313f	secundarios, 309
derivados adultos y restos vestigiales, 288, 292t, 314,	tendinosos, 348, 350f
	umbilical, 125f 137-138
326	circular 138, 141f
remanentes, 312f-313t-314-315	
en mujeres, 312f-313f 314-315	ecografia Doppler de flujo de color, 137
en varones 312f-313f 314	enroscamiento, 137, 141/
nasolacrimales 225	excesivamente largo o corto, 137
atresia, 225	formación, 80, 92f 93f 96f 97
nasopalatino, 230	ınserción velamentosa, 137, 139f
nefrogénico 291f	nudos
neural 428 430f 462	falsos, 137
neuroentérico, 64, 66f	verdaderos, 137 138 140f
notocordal 63, 64, 65f, 73	prolapso, 137
de Nuck 325	punción para muestreo sanguíneo, 115
onfaloentérico. Vease Saco vitelino	unión a placenta 135f-136f, 137, 139f
pancreáticos	coriocarcinomas, 72 131, 134
accesorios, 264, 267f	corion, 47, 49f
	en embarazos gemelares, 147t
principal, 264, 267f	frondoso, 120, 121f, 122-123, 123f 124f, 126f
paramesonéfricos, 308f	
y aparato genital femenino, 310f-313f, 314, 326	irrigación, 331f, 335
derivados adultos y remanentes vestigiales, 292t, 315	liso 120, 121f, 123f-126f
desarrollo, supresión en desarrollo masculino, 307-326	velloso (a frondoso), 120, 121f, 122-123, 123f-124f,
remanentes, 31 <i>2f</i> -31 <i>3f</i> , 315	126f
en mujeres, 312f-313f, 315	córnea, desarrollo, 466, 471f-473f 475 482
en varones, 312f-313f-315	coroides, desarrollo 468f, 472f, 473f, 475
quistico 262, 262f	corona tadiada, 17f, 21, 21f, 26-27, 27f, 39f
raíz 497	paso del espermatozoide a través de 32
de Schlemm, 474	corpúsculo(B)
semicirculares, 477, 478f	renal, 290, 294f
tirogloso 217, 217 <i>f</i> -218 <i>f</i>	tímicos, 211
quistes y senos, 217, 218f-219f 220, 238	corteza
torácicos desarrollo, 375-376, 377f	cerebelosa, 442-443
	cerebral histogenia anómala, 451 454f
venoso, 331, 334f, 368, 374f-376f	ovárica, 292t 310f-311f
derivados adultos 371 376f	
mecanismo de esfinter 368	suprarrenal, 292t, 304-306f
wolffianos, 11 Véase también Conductos mesonéfricos	corticosteroides efectos fetales, 178
conjuntiva, 482	corticotropina cortónica humana (hCACTH), síntesis
bulbar 475	placentaria 130
palpebral 475	cortisol, y trabajo de parto 131
saco, 475	cortisona, efectos fetales, 178
cono	costilla(s), 386
arterioso 348 349f	accesorias, 393-394, 393f
y transposición de grandes arterias, 359	anomalias congénitas, 393 394, 393f

costilla(s) (cont)	cromàtida
cervicales, 393f 394	doble, 16, 18f
desarrollo, 389-390f-397f, 399	única 16, 18f
talsas, 389	deleción, 166-167, 167 <i>f</i> -168 <i>f</i>
flotantes, 389	duplicación, 167f, 168
fusionadas 394 39 <i>3f</i>	entrecruzamiento 33-35
lumbares 393-394	en gametogenia 16-18f
verdaderas, 389	nomólogo, 16, 160
cotiledones 123, 124f 134, 135f	inversión, 167f 168
craneal como término descriptivo, 12 13f	microdelectiones y microduplicaciones, 166-167-168t
cráneo, 386	no disyunción 16, 19f, 21, 22, 37, 51, 160, 160f, 161,
anomalias congénitas, 394-394f	162
bifido, 451-452, 454f	número haploide, 16
crecimiento post-natal, 392 543	rotura, 166
desarrollo 390-392, 391f, 190-199	sexuates, 35-307
fetal, amoldamiento, 390	en el esperma 21
recién nacido 392, 392f	preselección, 35
craneofaringiomas, 447 448f	falta de separación 19f
craneolacunia, 438	en el ovocito, 21
crancorraquisquisis, 428	trastornos, 19f, 165, 165t, 307
craneosinóstosis, 395 395f	trisomía, 165, 165 <i>t</i>
	traslocación, 166, 167f
crecimiento, 78-81 centros, 221	X, 35 308 326
	inactivación, 149, 160-161
factor(es)	
y desarrollo	isocromosoma, 169
óseo, 384f-385f	Y, 35 307, 326
pulmonar, 251	y espermatogenia, 20
fetal factores que influyen, 110-113	crura del diafragma, 194, 194f
prepuberal, 8	cuarta semana, 79f, 84, 86f-89f, 96
cresta(s)	cuatrillizos, 144
de las ampollas, 477	cúbito, 396f, 397f 411, 417f
divisoria, 368, 375f	cuello
mamarias 492, 492f	anomalías congénitas, 202, 212-215, 214f-217f, 238
neural 90f 402, 495	desarrollo, 201-238
derivados, 435f	roto 393
desarrollo 428 429f	del útero, 22, 23f
anomalo, 238	cuerda(s), 320
formación 67-69 69f, 73, 75	tendinosa 348, 350f
terminal, 345, 346 <i>f</i> -347 <i>f</i>	cuerno
cretinismo 179 398 456	mayor, formación, 204-207f, 207t
CRH (hormona liberadora de corticotropina), y trabajo	menor, formación, 204, 207f 207t
de parto, 131	del útero, 22, 23f
Crick, Francis, 12	cuerpo(s)
crioconservación de embriones 35	albicans, 28 41f
criptas amigdalinas, 211	calloso, 450f 450-451
criptoftalmia, 476	agenesia 453, 457 <i>f</i>
criptorquidia, 108, 324f, 325-326	cavernoso
eristalino	del clitoris, 292t
anomalias congénitas 473-474	del pene, 292t 318
desarrollo 466 467f-469f 471f-473f 473, 482	ciliar, desarrollo 471 472f 482
fibras	esponjoso del pene, 292t, 318
primarias, 473	estriado, 448-450, 450f
secundarias, 473, 473 <i>f</i>	del hueso formación, 382, 384
fovea, 92f, 466, 467f-468f 482	lúteo, 24f, 28, 41f, 44, 130
placodas 84, 86f, 89f, 92f, 205f, 222f, 466, 468f 482	de embarazo, 28
nvaginadas, 468f	involución y degeneración, 28
	de menstruación 28
cromatina sevual 160	mamilares, 445 446f
cromatina sexual, 160	perineal, 278
cromatoforos, 471	
cromosoma(s)	polar, 17f, 21, 34f, 39f
anilo, 166 167f	primer, 17f 21, 34f
anular, 166, 167f	segundo, 17f, 21 34f

ultimofaringeo 210f-211f, 211, 238	interacciones del tejido conjuntivo 81-84 84f
remanente persistente, 212	octava semana 88-90 94f-96f
vertebral, 388, 390f	período previo a la implantación, 2
vitreo, 471f, 472f, 473, 473f	primera semana 15-41
wolffianos 11	quinta semana, 84-86, 92f
cultivos celulares, fetales 114	segunda semana, 45-56
	séptima semana, 88, 93f
cúmulo oóforo, 25f-26f 26	sexta semana, 86-88, 93f
curvatura del estómago	teratogenos, 174, 174
mayor, 257, 258 <i>f</i> -259 <i>f</i>	tercera semana 59-75
menor 257	valoración ecográfica, 3
cuticula 491	
	prenatal, 7f
D	etapas, 3
da Vinci, Leonardo, 9-10, 10f	guia, 4 <i>f</i> -6 <i>f</i>
Darwin Charles 11-12	descamación, 486 486f
DBP (diāmetro biparietal), 104, 115	desechos del embarazo 40
De Conceptu et Generatione Hominis (Rueff), 10f	desprendimiento de retina, 468
de DeGraaf foliculos, 10	determinación del sexo 35, 307, 310f-311f, 326
De Formato Foetu (Fabricius), 10	preselección, 35
De Generatione Animalium (Harvey), 9-10	en las pruebas de diagnóstico fetal, 114, 114f
decidua, 120	visualización de los genitales fetales, 318
basal, 120, 121f, 122, 123, 125f, 126f	dextrocardia, 354, 354f
capsular, 120 121f, 123	aislada, 354
parietal, 120, 121f, 123, 125f	con seno inverso, 354
regiones, 120 121f	diabetes mellitus
décima semana del desarrollo, 106	y desarrollo pancreático, 265
decimoséptima semana, 107 108f	efectos fetales, 178 184 455
dedo(s)	diacepam, consumo durante el embarazo, 177, 180
anomalías congénuas, 414 418	diāfisis, 382, 384-385 387f 397
desarrollo, 410, 411f-414f	diafragma
supernumerarios, 417-418, 423f	accesorio, 197
defecto	anomalías 195-197
de campo politopico, definición, 158	posterolateral, 195 197, 196f-197f
del tabique	ausencia congénita, 406
auricular, 354-355, 355f 357f	cambios de posición, 195, 195f
auriculoventricular, 355, 357/-358 <i>f</i>	crura, 194 194f
deferentectomía (vasectomia), 31	desarrollo, 192-195, 194 <i>f</i> -195 <i>f</i> , 199
	invaginación muscular desde las paredes corporales
deformación definición, 158	laterales, eventración, 196f 197
delectión cromosómica, 166-167, 167f-168f	inervación, 195 195/
dentina, 495f, 497, 497f	
dentinogenia imperfecta 500 500f	tendón central
derivación(es)	desarrollo, 192-194, 194f
sanguineas izquierda-derecha, 345	primitivo, 78, 189, 191f, 192, 194-195, 194f-195f
ventriculoperitoneal, para hidranencefalia, 455-456	diametro
dermatoglifo 486	biparietal (DBP), 104, 115
dermatomo, 412	del saco mediano (MDS) 120, 125/
patrones	diencéfalo, 90f, 91f, 431f, 440, 442f, 444, 445-448 446f 46f
de desarrollo de las extremidades, 412, 419f	crecimiento hacia abajo ventral, 446, 446/-447/
de inervación cutánea 487	diente(s)
dermis, desarrollo, 486-487 487f	anomalias
dermomiotomo, 382, 383f	congenitas, 498f-499f, 498-500 501
desarrollo	numéricas, 498f, 499, 499f
anatomía definición, 8	deciduos
embrionario, 2-3, 54f. Véanse también anatomia y procesos	desarrollo 495 496
especificos	desprendimiento orden y edad habitual 494t
biología molecular, 12	desarrollo, 495-498, 494f-497f, 501
control, 80-84	etapa
cuarta semana 79f 84, 86f-89f 96	de campana, 496-497, 497f
fases, 78	de caperuza, 495f-496f' 497
criterios para estimar, 85t	de yema 494f-495f 496
genética, 11-12	sifilis y, 182 183
guía, 4f-6f	tetraciclina 174, 177 501
g: '''' 7 7	

diente(s) (cont)	hepático, 259-261, 262f, 265f, 283
erupción, 498, 498f	hipofisario, 446-448, 447f, 462
orden y edad habitual, 494t	ileal, 143 275, 277f-278f, 284
forma, variaciones, 499, 498f-499f	laringotraqueal, 242, 243f, 244f, 252
rusionados 498f, 500	metanéfrico, 288-292, 290, 291f, 293f, 326
gemelamiento 500	anomalías congenitas, 296, 299f, 300, 301f
germen, 496	ramıficación, 292, 295f
de Hutchinson 183	respiratorio, 242, 243f
incisivos, 230, 231f, 495f, 498	traqueal, 245
	división
natales 498-499	meiótica
perdida de coloración, 500	
permanentes, 495, 498, 498/	primera, 16, 17f-18f
raíz 497	en espermatogenia 17f, 19-20
supernumerarios 498f 499f, 499	en ovogenia 20-21
tamaño anómalo 499-500	segunda, 16 17 <i>f</i> -18 <i>f</i>
yema 495 495f 496	en espermatogenia 17f 20
dieti.esti.bestrol	en ovogenia 17f 33, 34f
en inhibición de implantación, 52	de m.otomos
como teratógeno, 172r 177	epiaxial,402, 403 405f
difenilhidantoina, como teratogeno, 172t, 175, 177, 178f	hipoaxial, 402, 403f, 405f
diferenciación 78	dolicocetalia, 395, 395/
y desarrollo óseo, 382, 384f-385f	Dolly (oveja clonada), 12
dificultad respiratoria	dolor postovulación, y ovulación, 28
atresia esofagica y, 257	dorsal como término descriptivo 12 13f
	Down, sindrome de, 12, 16, 37, 161 162-164, 163f, 164t 165
sindrome de 251, 252	156
y cierre del conducto arterioso, 375	anomalias
diffusion	•
facilitada, transporte placentario, 129	cardiovasculares, 355
simple, transporte placentario, 128	de la lengua 220
DiGeorge, síndrome de, 168t 214	desarrollo cutáneo, 486
dihidrostreptomicina, como teratógeno, 177	edad materna, 22, 162-164, 165t
dihistogenia, 158	fenotipo, 159
dilatación, y fase del trabajo de parto, 132-133f	incidencia 165t
dióxido de carbono transporte a través de la placenta, 128f, 129	prueba de alfafetoproteina, 113
disco	y retraso del crecimiento intrauterino, 113
embrionario 46f 48f 50f	drogas
bilaminar, 45f, 49f, 50f	ilegales
formación, 43-56	adicción fetal 129
formación, 44-47	efectos fetales, 112, 180
trilaminar 2, 60, 61f	de uso social
plegamiento, 78	adicción fetal 129
	efectos fetales, 112, 180
intercalados, 404	ductus reuniens 477, 478f
intervertebral 386 389f	duodecima semana del desarrollo 104-106
óptico, edema, 475	
disgenesia gonadal mixta 320	duodeno
dismorfologia definición, 158	anomalias congenitas, 259
disomía uniparental, 171	colocación 268, 272f
disostosis mandibulofacial 214	desarrollo, 256f, 259, 262f, 266, 283
dispermia 33 166	recanalización normal 259, 263f
displasia	duplicación
defin.cion, 158	cromosómica, 167f, 168
ectodermica, congénita 158, 490 500	de intestinos, quística, 275 280f
de hendidura ectrodactilia-ectodérmica síndrome 490	duramadre 432 436f
tanatoforica 398	
dispositivo intrauterino (DIU), e implantación, 52	E
distal, como término descriptivo, 12, 13f	ECA, inhibidores, como teratógenos, 178
	ecografía, 115
distensión epigastrio, con atresia duodenal, 259	
distrofia muscular, 406	de agenesia renal 298f
disyunción, 16	de anomalías del tubo neural, 438
DIU (dispositivo intrauterino), e implantación, 52	de atresia duodenal, 259, 264f
diverticulo	de cara fetal 235 238f
cecal, 268, 270f 271f 273f	de circulación, 330, 332f

533

de corazón/latido cardíaco, 71, 73f 348 350f	detección ecográfica 60, 60f
de desarrollo embrionario, 3	ectópico, 47-50, 52f-54f
para detección de embarazo 60, 60f	glándulas mamarias, 493
para determinación edad ósea, 398	múltiple, 144-150. Véase también Gemelo(s)
Doppler flujo color, de cordón umbilical, 137	y crecimiento fetal, 112
en embarazo	membranas fetales y placentarias, 145-150, 150-153
	ovárico, 50, 53f
ectópico, 47	prolongado (síndrome de post-madurez), 110
gemelar 148, 148f 151f	tubárico, 47-50 52/-54/
de embriones 95 97f98f	intramural, 48
para estimación edad fetal/gestacional, 93 95-96, 97f	embrioblasto (masa de células internas), 2 37, 38f-39f 40f
103-104, 115	embriofetoscopia con aguja fina transabdominal (EAFT), 114
de hernia diafragmática, 196 199f	embriologia
para medición diámetro saco coriónico, 47, 51f 120, 125f	aplicada, 8
de meroanencefalia, 456/	definición 8
de onfalocele, 275f	en la Edad Media, 9
de placenta, 120, 134	importancia 8-9
de polihidramnios, 141	opiniones antiguas, 9
segundad 183 de síndrome de las bridas amnióticas, 143	perspectiva histórica 9-12
	en el Renacimiento, 9-11 10f-11f
para valoración feto, 115	terminología, 2-3
ectodermo	términos descriptivos, 12-14, 13/
embrionario, 50f, 60, 61f, 62, 62f 65f 66f	embrion(es)
derivados, 80, 83f	12 dias, 44-46, 46f, 47f, 48f
intraembrionario, 62	14 dias, 47 51 f
ectopia renal cruzada, 296 299f	15 dias, 61 <i>f</i> , 63 <i>f</i>
ectromelia, 414	16 dias, 61 <i>f</i> , 62 <i>f</i> , 65 <i>f</i>
rdad	17 dias, 63f
concepción, 90-91	18 días, 63 <i>f</i> , 66 <i>f</i>
embrionaria, 91	21 dias, 63 <i>f</i>
criterios para determinar, 70	aborto espontáneo, 50-51
estimación, 85t, 95-96, 98-98f	anómalo, y aborto espontáneo 40
fecundación	Carnegie, colección, 11
definición, 2	crioconservación 35
estimación, 103t	definición, 3
fetal, estimación, 103t, 103-104, 108, 115	desarrollo Vease Desarrollo embrionario
gestacional, 16 103	ecografia 95-96 97f 98f
Lefinition /	implantacion 43-56
estimación, 90-94	latido cardíaco, detección ecográfica, 71 73f
valoración ecográfica, 93 95-96 97f	malogrado, 166
materna	medición, 85± 94-95, 97/-98f
y anomalías cromosómicas 22, 162-165 165t	plegamiento 78-80, 79f, 96, 188, 189f
ideal, 22	tamaño 3
menstrual, 16, 103	transporte de nutrientes, 47
ósea, 398	y aparato cardiovascular, 338 338f
parental, y anomalías cromosómicas, 22	longitudinal, 78
supuesta legal de pubertad, 8	en plano horizontal 78-80, 79
Edwards Robert G , 11	embriotrofo 44
Edwards, sindrome de (trisomía del cromosoma 18), 162-164t	eminencia
164f 166, 481	caudal, 81f, 84, 86f 89f, 92f 94f
prueba de alfafetoproteína 113	hipofaringea, 204, 218, 221f, 242, 244f
y retraso del crecimiento intrauterino, 113	mediana, 447f, 448, 448t
efectos fetales de. alcohol, 176-177	emisión de semen, 30
eferentes	enanismo 22, 169, 169f, 398 398f
somáticos generales, 442, 443f-444f	encefalo 439-456
viscerales, generales y especiales, 442, 443f-444f 460	anomalías
elevador del velo del paladar, formación, 207t, 208	congénitas, 451-456, 462
embarazo	mayores, incidencia, 174t
abdominal 48, 53 <i>f</i> -54 <i>f</i>	desarrollo, 67, 78, 79f-80f 84, 86f-90f, 92f 428 431f 439-451
cervical, 50	período crítico del desarrollo 174
consumo de fármacos, 175-176	envoltorio protector de (neurocráneo), desarrollo 390-391,
crecimiento uterino, 131, 132f	Attacher beathar and financial and attacher

391f, 398

cuerpo lúteo 28

encías desarrollo, 226, 231f, 495f, 498	escroto 30f
endocardio, 336f-337f 338	agenesia, 318
endodermo embrionario 50f 60, 61f, 62, 62f, 65f 66f	desarrollo 292t 312f-313f, 316f 317f 317f, 318
derivados 80, 83f	esfinter
endometrio, 2 22, 23f	anal, externo 278
capas, 22 23f	cloacal, 278
gestante, 120	parálisis, con espina bifida quistica, 437-438
implantación del blastocisto, 37, 40f, 44-56,	esmalte
45/-46/	dientes desarrollo, 495f-497f, 496 501
como reflejo del ciclo ovárico 28	anómalo 498/ 499
endotelio de capilares fetales 127 127f	epitelio 495f 496
enfermedad	externo, 496
hemolitica, del recién nacido, 114, 129, 500	hipoplasia, 499
transfusión fetal intrauterina, 114	órgano, 495f 496
inflamatoria pélvica, y embarazo ectópico 47	perlas, 498 498f-499f
de la membrana hialina, 251	retículo (estrellado) 495f, 496 497f
renal quistica, 297 301f	esófago
trofoblástica gestacional, 134	anomalias congénitas, 257
	corto, 257
enfoque en la demostración de teratogenicidad	desarrollo 242 243f 244f, 252 256 256f 283
prospectivo, 175	mesenterio dorsal desarrollo del diafragma a partir de 192
retrospectivo, 175	
entrada laringea, 242 244f	194, 194
primitiva 242 244f	recanalización, fallo, 257
entrecruzamiento de cromosomas 35	espacio(s)
enzimas de la mucosa tubárica, 32	celómico(s), 68f-69f, 70
epéndimo 428	extraembrionario, 46 46/
epiblasto 44, 45f, 46f, 48f, 49f, 50f	intervelloso, 121f, 122, 123-124, 124f-126f
epicardio, 336f-337f, 338	sangre materna, 125f 125-126
epidermis, desarrollo, 486 487 486f 487f	intrarretiniano 466, 470f, 472f-473f
epidídimo, 20, 30f 292t, 312f 313f 313	penlinfático, 477
apéndice, 312f-313f, 314	subaracnoideo, 432, 443
desarrollo, 308, 310f-313f	espermátidas, 17f 20
epifisis, 384-385 387f 397	espermatocitos
anular 388 390f	primarios, 17f, 19-20
epigenia, teoría de, 11	secundarios, 17f, 19-20
epiglotis, desarrollo, 204, 242, 244f	espermatogenia, 16-20 17f
epiplon	anormal 19f
mayor, 258f-259f 259, 260f	factores genéticos y moleculares, 20
menor 263 265f 266f, 267f	espermatogonias, 16-19, 308, 310 <i>f</i> -311 <i>f</i>
epispadias, 301, 305f 320 326	espermatozoide(s) 2, 16
epitálamo, 445, 446f	acrosoma 20, 21f
epitelio	anormales, 22
del cristalino subcapsular, 472f, 473	cabeza 20, 21f
olfatorio, 229, 229f	capacitación 31, 32f-33f
pigmentario retiniano, 466, 468f, 470f-473f	cola, 20 21f
eponiquio, 491 491f	componentes 20, 21f
epoóforo 292t, 312f-313f 314-315	cuello, 20, 21f
conducto, 292r	cromosomas sexuales, 21
entroblastosis fetal (enfermedad hemolitica del recién nacido)	preselección, 35
114, 129 500	definición, 2
transfusión fetal intrauterina 114	emisión, 30
eritrocites	eyaculación refleja, 30-31
mos.,c.s.mo .46	inyección intracitoplasmática, 36
transporte placentario a través de, 129	maduración 31, 32f-33f
eritropoyesis fetal 106 107	maduros, 16-19, 20, 21 <i>f</i>
	membrana plasmática, fusión con la membrana del ovocito
escafocefalia, 395, 395f escama del hueso temporal, formación 391	32f 33
*	frente a los ovocitos 21f 21-22
391f	reacción acrosómica 31, 32f-33f
escápula, 396f 397f 417f	transporte, 29-31, 30 <i>f</i>
esclerotica, desarrollo 468f, 472f, 473f, 475	viabilidad 31
esclerotomos, 382, 383f, 386, 389f, 391f, 398	
escoliosis, 393 <i>t</i> , 394	espermiogénesis, 20, 20f

espina bifida 158 393, 435-439, 437f	producción
con mielomeningocele, 437, 437f-440f	ováricos, 22 26
oculta, 393 437 437f-438f, 491	placentarios, 130
quistica, 159, 393, 428, 437-438, 437f-441f	y trabajo de parto 132
hidrocefalia, 453-455, 462	estructuras vasculares, fetales derivados adultos 371, 373f, 376f
con meningocele 437 437f	estud.os
paralisis de los esfinteres, 437-438	sobre la cromatina sexual, 165
variaciones geográficas, 437	cromosómicos, 11-12
esplacnopleura 68/-69f, 70	espectrofotométricos 113
	knock-out genéticos de fecundación, 32
espongioblastos histogenia, 428, 433f	moleculares del desarrollo
esqueleto	muscular, 402, 404/
anomalías congénitas, 393-394, 398	
apendicular, desarrollo 396-398, 396f-397f	óseo 382, 384f-385f
axial	renal, 292 295f
anomalias congénitas 393-396	etapa
desarrollo 70, 386-392, 389f	de campana del desarrollo dental 496-497, 497f
cardíaco, 351	cartilaginosa, del desarrollo vertebral, 388, 390/
esquicencefalia, 170t	placentaria del trabajo de parto, 132, 133f
estado de desarrollo sexual indiferente, 306, 309, 313f, 326	de recuperación, del trabajo de parto 132
estasis venosa 29	de yema del desarrollo dental 494f-495f 496
estenosis	ethisterona, evitación durante el embarazo, 177
del acueducto, congênita 453 457f-458f	exencefalia, 452-453
anal, 280, 283f	extremidad(es), 409-424
aortica, 360-361, 361f	anomalias congénitas, 414-423 421f-424f
duodenal, 259, 263f, 268f, 275	mayores incidencia, 174t
	talidomida, 175, 180, 180f, 414, 421f 424f
esofágica, 257	terminología, 414
infundibular, 360	desarrollo 84, 85t 86f, 88, 89f, 91f-94f, 203f-204f, 396f,
pilórica hipertrófica, congénita, 259, 261f	
subaórtica, 360	409-424, 410, 411 <i>f</i> -414 <i>f</i>
traqueal, 245 ·	control molecular, 410
de válvulas pulmonares, 360, 361f, 375	etapas
esterasas y fecundación 33	finales, 410-412, 417f-419f
esternon, 386	miciales, 410 411f-415f
anomalias congénitas 394	patrones de dermatomos, 412, 419f
desarrollo 389	período crítico de desarrollo, 175 414
estigma de folículo ovárico 26, 27f	huesos
estómago	desarrollo 396-398, 396f-397f
anomalías congénitas 259 261f	osificación 384
colocación, 268, 269f, 272f	inervación 459
desarrollo, 91f 256f, 257, 258f-259f 260f, 269f, 283	cutánea, 412
mesenterios, 257 258f-259f 260f	irrigación 412-414, 420f
rotación 257, 258f-259f 260f	músculos, 403, 403f, 406, 423-424
estomodeo, 78, 80f-81f, 89f, 202, 203f-204f, 205f, 208, 221, 222f,	rotación, 410-411 418f 419f, 424
	semejantes a las de una foca 180
256, 256 <i>f</i>	extrofia de vejiga 301-303, 304/-305/, 320 326
glándula hipófisis, desarrollo a partir de techo ectodérinico,	
445, 447f, 462	eyaculación 30-31
estrato	refleja, de espermatozoides, 30-31
corneo, 486 486f 488f	
espinoso 486f 488f	F
germinativo, 486, 486f, 488f	Fabricius, Girolamo (Fabricius de Aquapendente), 10
granuloso 486f, 488f	factor(es)
lúcido, 486f, 488f	ambientales, y anomalias congénitas 159, 159f 171-184
estreptomicina	de crecimiento fibroblástico(s)
derivados, como teratógenos, 177	y desarrollo
como teratógeno 177	del aparato digestivo, 256
estribo 478	hepático 259
	pancreático, 264
fijación congénita, 481	pulmonar, 251
formación 204, 207t, 208t 391, 391f	
estrógenos	renal 292
y ciclo	del s.sterna nervioso, 428
menstrual, 28-29	determinante testicular, 307, 310f-311f, 326
ovarico, 24f, 25	de embarazo temprano, 33, 60

factor(es) (cont)	fecundación, 16, 31-36, 32f 34f 41f
inhibidor de leucemia, y desarrollo renal, 292	edad
maternos, como teratogenos, 184	definición 2
neurotrófico ghal, y desarrollo renal, 292 295f	estimación, 90-91, 103t
nodales, 62	fases 32-36
nuclear-3β de hepatocito, y desarrollo pulmonar, 249-251	in vitro, 11, 35-36f-37f
reguladores miógenos 402	asistida, 36
de transcripción	capacitación de espermatozoides, 31
y desarrollo	lugar, 31
ocular 466	fémur 397/
óseo 382 384f-385f	longitud, fetal, 103-104
pulmonar, 249	fenilcetonuria (FCN), efectos fetales, 184
renal 292 295f	fenobarbital, consumo durante el embarazo, 177
hélice-asa básico y desarrollo del bazo, 266	fenotipo, 159 162
Т саза, 62	feto
tiroideo, y desarrollo pulmonar 249	arlequín, 489
transformante, del crecimiento β	definition 3
y cierre del conducto arterioso, 370	ecografia, 115
	estado, valoración, 113-114
y desarroilo	femenino, masculinización, 129, 176f, 177, 288, 304, 307f, 32
del aparato digestivo, 256	mediciones y características 103t, 104
cardiovascular 340, 354	como paciente no nacido, 113
de las extremidades, 410	_
del oído 477	petreo, 50
óseo, 382 384f-385f	proporciones corporales, 104-106, 105f
del sistema nervioso 428	resonancia magnetica, 115f, 115-116
e inmunoprotección placentaria 130	tomografia computerizada 115-116
y mesodermo embrionario, 62	viabilidad, 103
falanges, 396f, 417f	fetografia 116
falo, 316f, 317	fetoscopia 114
derivados adultos y remanentes vestigiales, 292t	fibras musculares, 402
Falopio trompas de <i>Véase</i> Trompas uterinas	cardiacas, 404
falsos nudos, en cordón umbilical 137	fibrocartilago, 382 386
fannge	fibronectina, y desarrollo óseo, 384f 385f
desarrollo, 256, 283	filtro labial, 223f 226
músculos constrictores formación, 207t 208	filum terminal, 432-433, 436f
primitiva, 202, 203f-204f, 205f 206f, 208, 242	fimbrias, de trompa uterina, 27f 29, 30f
fàrmaco(s) Véanse también fármacos especificos	FISH (hibridación in situ por fluorescencia), 141 167
antitiroideos como teratógenos, 179 179f	fistula(s)
efectos fetales, 129, 180	agenesia anal, 282, 283 <i>f</i>
estudios en animales, 175	anoperineal, 280, 283f
hipoglucémicos efectos fetales, 178	auricular 481 481f
como teratógenos, 172t 175-180	branquial, 212, 213 <i>f</i> -214 <i>f</i>
posología 175	faringea, 212, 213f-214f
tiroideos, como teratógenos, 179, 179f	lingual, 220
transporte a través de la placenta, 127 128f, 129-130	del pabellón auricular, 481, 481/
tascia espermática	perincal, 283f
externa, 323f, 324	rectouretral 282 283f
interna, 323f 324	rectovagmal, 282, 283 <i>f</i>
fase	rectovesical, 282
de embarazo del ciclo menstrual, 29	rectovestibular 282
de expulsión del trabajo de parto, 132, 133f-134f	seno piriforme 212
isquémica, del ciclo menstrual, 29	traqueoesofâgica 242-245, 246f-247f, 252 257
lutemica, del ciclo menstrual 23f, 29	umbilicoileal, 275, 278f
proliferativa del ciclo menstrual, 28-29	uracal, 300 303f
FCN (femileetonuria), efectos fetales 184	fisura
	coroidea, 448-450, 451f
fecha de norte	optica Véase Fisura retimana
de parto	orbitofacial 233
esperada (FEP), 109-110	
probable (FPP), 103, 109	palpebral, ausencia 476
Altıma regla (FUR), 2, 16 90-91 103	retiniana 466, 467f, 469f
y fecha esperada de parto, 109	defectos del cierre, 468, 472, 482
error al determinar 91	ventral media, 430-431 434f

Flemming, Walter, 12	preaórtico 435f 461
flexura(s)	raquídeo, desarrollo, 67 69f, 79f, 431, 434f-436f 459
cerebrales, 431f, 440, 443f	simpáticos, 304, 435f, 461
cervical, 93f, 431f, 440, 443f	trigémino, 460
pontma, 431f, 440, 442, 443f	Garbha Upanishad, 9
flujo sanguineo. Véase Circulación sangumea	Garrod, 12
fetoplacentario	Gartner, conducto de, 292t, 312f-313f, 315
alterado, y crecimiento fetal, 112-113	quistes, 312f-313f
velocimetria Doppler del cordón umbilical, 138, 140f	gases, transporte a través de la placenta, 128f, 129
focomelia, 180, 414	gastrosquisis, 197, 272, 276f
foliculo(s)	gástrula, 60
ováricos	definición 2
desarrollo, 25 <i>f</i> -26 <i>f</i> , 25-28 107, 292 <i>t</i>	gastrulación 2, 60-67, 72
	definicion 60
primarios 25, 41 <i>f</i> primitivos, 20 25 <i>f</i> , 309 310 <i>f</i> -311 <i>f</i>	gelatina cardíaca 336f-337f, 338, 339f 340
	gemelo(s)
secundarios 20, 26, 26f, 41f	anastomosis vascular placentaria, 146–148, 148f
piloso 488f, 490f	cigosidad, 147t 148
primitivos, 20, 25f, 309, 310f-311f	dicigóticos (fraternos), 145-148, 146/, 153
tiroideos, 217	anastomosis vascular placentaria 146
fondo(s)	
de saco	discordantes, 148
de bolsa epiploica superior, 257, 260f	ecografia, 148f, 149 151f
costodiafragmáticos 195, 195f	y membranas fetales, 145-150, 147t
del peritoneo inferior, 257-259 250f	monocigóticos (idénticos), 145-150, 147f 149f 153
rectouterino 314 315f	discordantes, 148
tubotimpánico, 209, 210f 478, 479, 479f	siameses 149-150, 150f, 152f, 153f
uterino, 22, 23f	muerte precoz, 149
fontanelas, 390, 392f	parâsito, 150f 152f
formación osea	starmeses, 149-150, 150f, 152f, 153f
endocondral, 382, 398	genes
intramembranosa, 382, 398	contiguos, síndromes, 167, 168t
fosa(s)	de especialidad 170
anal Véase Proctodeo	homeocaja (HOX) 12 170-171
incisivas, 230f-232, 233	y desarrollo
mamana 492 492f	del aparato digestivo, 256
oticas, 84, 86f, 476f, 477	del bazo, 266
oval 340-345 371 376f	esquelético, 382
primitiva 60, 61 <i>f</i> -62 <i>f</i> , 62 65 <i>f</i> 66 <i>f</i>	de las extremidades 396, 410
fóveas nasales, 93f, 224, 225f, 227, 228f	ocular, 466
frenillo del labio superior 227, 231f	pulmonar 249
fructosa en semen, 30	mutaciones, trastornos asociados, 170t
FSH Véase Hormona estimuladora de foliculos	mactivación, 160
FUR. Véase Fecha última regla	de mantenimiento 170
• 0 24 7 7 7 7 7 7 T T T T T T T T T T T T T	ParaHox, y desarrollo del aparato digestivo, 256
(,	genética
galactosemia congénita, 474	y desarrollo humano, 11-12, 80-84
Galeno, Claudio, 9	y retraso del crecimiento intrauterino, 113
gameto(s), 16 Véanse también Ovocito(s), Espermatozoide	genitales
con anomalias cromosómicas, 16	ambiguos, 317f, 318
	externos
anómalo, 22	agenesia 320-321, 320f
masculino frente a femenino, 21f 21-22	desarrollo, 106, 315-318, 316f-317f 326
transporte 27f, 29-31 30f	femeninos 315 316f-317f, 318
viabilidad 31	masculinos, 318, 316f-317f
gametogenia 16-22 17f	visualización, para determinación del sexo, 318
anómala 16, 19f	
definicion, 16	femeninos, masculinización 176f, 177, 304, 307f, 317
ganglio(s)	319, 326
autonomos, 458	genoma humano, 12 170
coclear, 477 478f	genotipo del embrión y efectos de teratógenos, 175
espiral, 477 478f	gigantismo, 398
geniculado, 460	ginecomastia 493
linfáticos, desarrollo, 375-376, 379	glande del pene, 292t, 306f, 316f-317f

glandula(s)	glosoquists 220
de Bartholin, 312f 313f 314	glotis primitiva, 242
bulbouretral 29, 30f, 292t, 312f-313f, 313	glucagón, secreción pancreática, 265
del clitoris, 292t 316f 317f	glucocorticoides, y madurez pulmonar fetal, 251
genitales	glucosa
auxiliares, en mujeres 314	en el metabolismo y crecimiento fetales 111
desarrollo	transporte a través de la placenta, 129
femeninas, 312f-313f, 313-314, 315f	GnRH (hormona liberadora de gonadotropina)
masculinas, 309-313 312f-313f	anticonceptivos orales, 28
hipófisis	y ciclos reproductores femeninos, 24f, 25
	gônada(s). Véanse también Ovarios; Testículos
y ciclos reproductores femeninos 24f, 25	anomalías congénitas, 318-324
derivación y terminología 448t	desarrollo 291f, 304-309, 308f-313f 326
desarroilo, 445-448 447f 462	
parte	indiferenciadas, 306, 307, 308f, 309f
glandular (adenohipófisis), 445 446 447f, 448t, 462	derivados adultos y remanentes vestigiales 2926
neural (neurohipófisis), 446 447f, 448t, 462	gonadotropina(s)
intersticial, del ovario 26	coriónica humana (hCG), 28 29, 44, 47 60
lagrimales desarrollo, 476-477, 482	y desarrollo genital masculino, 307, 309
mamarias	sintesis placentaria 130
anomalias congénitas, 493-494 493f-494f, 500	para inducción de ovulación, 28
y ciclos reproductores 25	Graaf, Regnier de 10
desarrollo 492-493, 492f 493f, 500	grandes artemas transposición, 357-359 360f 375
post-natal/puberal, 492-493 493f	gubernáculo, 292t 312f-313f, 323f, 324
en embarazo 493	del testículo 292t, 323f
paratiroides	
anomalias congénitas, 215 217f	H
	haces, ramas, 350f 350 351
ausencia congénita, 214	Hanhart, sindrome de, 220
desarrollo, 209, 210f 212, 216f 238	
ectópicas, 216f 217	Harvey William, 9-10
histogenia. 211-21-2, 213f	Hassall corpúsculos de 211
numero anomalo, 215	haz
parauretrales, 292t, 312f-313f, 314	auriculoventricular, 350f, 350-351
parôtidas, desarrollo 220	del cerebro, 448
pineal (cuerpo) 445 446f	hCACTH (corticotropina conónica humana), síntesis
salivales, desarrollo 209f 220	placentana, 130
sebáceas 487 488f 500	hCG. Véase Gonadotropina coriónica humana
seminales, 29-30f-309, 312f-313f	hCS (somatotropina conónica humana), síntesis
sublinguales desarrollo, 221	placentaria, 130
submandibulares desarrollo, 221	hCT (tirotropina coriónica humana) síntesis placentaria, 130
sudoriparas, 487-488, 488f-489f 500	HDC. Véase Hernia diafragmática congénita
apocrmas, 489	hemangioblastos, 70, 71f, 75
ecrinas, 487-488	hemangioma 491
suprarrenales, desarrollo, 290f, 293, 294f, 295f, 304, 306f	hematogenia 70
	hematoma(s)
tiroides	y separación de membrana coriónica de decidua parietal,
agenesia 217 398	123
anomalías congénitas, 217, 238, 398	
desarrollo, 215-217 216f, 238	y separación placentaria 132
ectópica, 216f 217, 219f, 238	y tortícolis congénita, 406
histogenia 217	hematopoyesis
istmö, 217–217 _f	fetal 107
sublingual, 217 220f	hepática, 261-262
tejido	hemimelia, 414
accesorio 217	hemisferios cerebrales
tiroideo lingual, 217	ausencia congénita, 455-458/
uretrales, 314	desarrollo, 444, 445f-447f, 448-451 450f-453f, 461
vestibulares mayores, 312f-313f-314	hemivértebra, 393f, 394
desarrollo, 292t	hemorragia
glaucoma congénito, 474, 474f, 482	de implantación, 109-110
	uterina, anomalias placentarias y, 134
virus de la rubéola, 181-181 <i>f</i>	hendidura
Gli, factores de transcripción, 171	facial, 233-235, 237f
ghoblastos, histogenia 428 433f	
glomérulo, 290, 291f 294f	oblicua, 233 237f

glótica, 221f	hiperplasia
laringotraqueoesofágica, 245	adrenal, congénita (HAC) 288, 304, 307f 317f 318, 326
heparina, utilización durante el embarazo, 177	suprarrenal congénita (HSC), 288, 304, 307f, 317f, 318, 326
herencia	hipertricosis 490f, 491
biparental, 33	hipoblasto 40, 40f, 44, 45f 48f, 50f
multifactorial, 159, 159f 184, 184f 233, 353, 419-421,	Hipócrates de Cos, 9
453	hipodiploide, 161
recesiva autosómica 169	hipófisis faringea, 447
hermafroditismo, 318, 326	hipofunción ovárica 28
verdadero, 318, 326	hiponiquio, 491
hernia	hipoparatiroidismo congénito, 214
diafragmática congénita (HDC), 195-197, 197f-199f	hipoplasia pulmonar, 252
diagnóstico prenatal, 196, 199f	herma diafragmática congénita y, 196-197, 252
e hipoplasia pulmonar, 196-197, 252	megaquistes congénitos y 300 303f
	hipospadias, 177, 320, 320f 326
epigástrica, congénita, 197	del pene, 320, 320f
de hiato congénita, 197, 257	penoscrotal 320
inguinal, congénita, 326	periosal 320
interna 275, 277f	*
intestino medio, fisiológico, reducción, 268 271f	hipotálamo
parasternal, 197	y ciclos reproductores femeninos 24f, 25
retrosternal, 197	desarrollo 90f, 445, 446f
umbilical 88 271-272	hipotelorismo 455
fisiológica, 267, 270f-271f	hipótesis de crecimiento conal de transposición de grandes
hermaciones lipidicas, 197	arterias, 359
heroina efectos fetales, 129, 180	hipotiroidismo, 217, 398, 481
hialurano y desarrollo óseo, 384f	hipoxia fetal
hialuronidasa y fecundación, 31-32	cierre del conducto arterioso 371
hiato	prolapso del cordón, 137
esofágico, herniación a través de, 197	tabaquismo, 176
esternocostal, hermación a través de, 197	Hirschsprung, enfermedad de, 279, 282f, 461
hibridación in situ por fluorescencia (FISH) 141-167	His, Wilhelm, 11
hidátide (de Morgagni), 292t, 312f 313f, 315	Hofbauer, células de, 127f
hidramnios 139-140, 143f 196	holoacrama 394-395, 394f
atresia	holoprosencefalia, 170t, 455 458f 468
duodenal, 259	diabetes mellitus y, 184
esofágica/fistula traqueoesofágica, 245, 257	homeostasia uteroplacentaria, 131
hidranencefalia, 455-456, 458f	hormona
hidrocefalia, 453-455, 457f-458f 462	antimülleriana (HAM), 307
no obstructiva o comunicante 455, 462	del crecimiento, en metabolismo y crecimiento fetales,
hidrocele, 325f, 326	111
del cordón espermático, 325f, 326	esteroideas
hidronefrosis, 293	no conjugadas, transporte a través de la placenta
higado	129
anomalías congénitas, 264	sintesis placentaria, 130
colocación 269/	estimuladora de folículos (FSH)
desarrollo, 259-263 262f, 265f 269f 283	anticonceptivos orales 28
peritoneo visceral, 263, 265f	y ciclo ovánco, 24f, 25, 26
primordio 256f, 261, 330	y ciclos reproductores, 24f, 25
higroma quistico, 378, 378f 390	liberadora
hilio hepático, 264	corticotropina (CHR), y trabajo de parto, 131
himen	gonadotropina (GnRH)
anomalías congénitas, 322f, 324	anticonceptivos orales, 28
cribiforme, 322f	y ciclos reproductores femeninos 24f, 25
desarrollo, 292t 312f-313f, 314, 316f	luteinizante (LH)
imperforado, 322, 322f	anticonceptivos orales, 28
	aumento 26-27 27f
microperforado, 322f	y ciclo ovárico, 24f, 25, 26
normal, 322f	y ciclos reproductores, 24f, 25
perforación incompleta, 322f	y cuerpo lúteo, 28
septado, 322f	y ovulación, 26 27, 27f
httperduploide, 161	
hiperdontia 498f	masculinizantes, 310
hiperpituitarismo, 398	sintesis placentaria, 130

ınfundibulo, 446, 447f

hormona (cont)	inhibidor(es)
tiroideas síntesis 217	de la enzima convertidora de angiotensina (ECA), como
transporte a través de la placenta 128f, 129	teratógenos, 178
hoyuelo sacro, 437 438f	de maduración de ovocito (IMO), 20
hPL (lactógeno placentario humano) síntesis placentaria 130	inmunoglobulmas, transporte a través de la placenta, 128f 129
HSC. Véase Hiperplasia suprarrenal congénita	inseminación in vitro, 35
huesecillos auditivos, 477, 478 483	insuficiencia placentaria, 108
hueso(s)	insula, 451, 453 <i>f</i>
cigomático, formación, 391, 391f	ınsulina
desarrollo 382-385	en metabolismo y crecimiento fetales, 111
control molecular 382, 384f-385f	secreción pancreática, 265
	terapia con, efectos fetales, 178
osificación	interacción(es)
intracartilaginosa y, 382-385, 387f	celular mediada por contacto, 82, 84f
intramembranosa y, 382, 386f	espermatozoide-ovocito 27
diafisis, formación, 382–384	
formación	interleucina-10, e inmunoprotección placentaria, 130
endocondral, 382	International Classification of Diseases, 158
intramembranosa, 382	interrupción definición, 158
hio.deo, formación, 204 207f 207t, 391, 391f	intersexualidad 318 326
histogenia, 382	intestino(s)
largos	anomalias congénitas, 271-275
desarrollo 384 396-398 396f	anterior, 78 80f 81f 81f, 96 190f 191f
osteogenia, 410	derivados 256-266, 283
occipital 397f	delgado, 266, 268
formación, 391f	desarrollo 270f 271f
parletal, 397f	duplicación, 275, 280f
temporal, apofisis estiloides, formación 204 207f, 207t, 391, 391f	quistica, 275, 280f
huevo Vease Ovocito	tubular 275 280f
húmero, 396f, 397f, 417	estenosis, 263f
humor vítreo, 473	fetal, desarrollo, 106, 106f
primano, 473	fijación, 268, 272f
secundario, 473	anomala, 271, 284
huso de segmentación, 33, 34f	incompleta, 271
Hutchinson, dientes de 183	grueso, desarrollo, 268
	herniación, 271-272 274f, 275f
1	medio, 78-80, 79f, 96, 190f 191f 256f
ictericia, 264	anomalías congénitas, 271-275, 274f 279f, 284
1ctiosis 490 490f	arteria, 188 190f-191f
lamelar, 490	asa intestinal umbilical, 266f 267, 270f 271f, 284
ileon, 397f	rotación 268, 270f-271f
desarrollo, 268, 272f, 284	derivados, 266-268 284
implantación	falta de rotación, 273, 277f
de hastocisto, 37, 40f 44-56, 45f-49f	hernia, fisiológica, reducción, 268, 271f
	regreso al abdomen, 268 270f-271f
nlub.c.ón 52	rotación
lugares, 47-51 52/-54/	invertida, 273, 277 <i>f</i>
definición 2	mixta y vólvulo, 273
Impronta genética 167	vólvulo, 275
in vitro, fecundación, 11, 35 36f-37f	
asistida, 36	posterior, 78 82f, 96, 190f-191f 256f
capacitación del esperma, 31	anomalías congénitas, 279-282, 282f, 283f
incisivos centrales 498	arteria 188 190 <i>f</i> -191 <i>f</i>
ındolamına 2,3 desoxigenasa, e inmunoprotección placentaria, 131	derivados, 275-279 284
indometacina, y cierre del conducto arterioso, 371	primitivo, 143, 256, 256f, 283. Véase también Intestino
inducciones, 81-84, 84f, 466, 477	anterior; Intestino medio, Intestino posterior
infection	regreso al abdomen, 268, 270 <i>f</i> -271 <i>f</i>
fetal 130	rotación errónea, 271 284
por VIH, efectos fetales, 182	vôlvulo 273 275, 277 <i>f</i>
inferior, como término descriptivo, 12, 13f	invaginación basilar 396
ınfertilidad	inversion
tratamiento, 35-36, 36f 37f	cromosómica 167f, 168
en varones, 31	paracéntrica 167f, 168
infundibulo, 446, 447f	pericentrica 168

inyección de esperma intracitoplásmica, 36	lamina
iris	dental 494f 496f
coloboma 470, 472f	labiogingival 227 231f
color, 471	procordal, 47, 49f, 61f, 63 63f, 65f, 66f
desarrollo, 466, 471, 471f-473f, 482	terminal, 449 <i>f</i> -450 <i>f</i> 451
islotes	lanugo, 107 489 500
pancreáticos 265	laparoscopia 36
sanguineos, 70 71f, 75	laringe
isocromosomas, 167f, 169	anomalias congenitas, 242
	desarrollo, 242, 244f
isotretinoina, como teratógeno, 172t, 178-179	músculos intrinsecos, formación 207t, 208
K	recanalización, 242
Klinefelter sindrome de, 165f, 165t	lateral como término descriptivo 12, 13f
Klippel-Feil, sindrome de, 393	latido cardiaco
Kupffer, células hepáticas, 262	ecografia, 71 73f, 348, 351f
	iniclo 330 331f
L	laxitud articular, generalizada, 421
laberinto	LCR, Véase Liquido cefalorraquideo
membranoso, del oído interno, 477, 477f-478f, 482	leche de bruja, 493
oseo, del oido interno, 477, 478f, 483	Leeuwenhoek, Anton van, 10f 10-11
labio(s)	jegrado uterino 3
desarrollo, 233f, 224, 226, 228f 231f	Lejeune, estudios genéticos de 12
filtrum, 223f 226	lengua
leporino, 231-233, 235	anomalias congenitas, 220, 221f
con afectación del labio superior, 232-233, 233f, 235f	bifida 220
	desarrollo, 217-220 221f
bilateral, 232-233, 234f 237f	frenada 220 221/
incidencia, 232	hendida 220
y paladar hendido 232-235, 233f 238f, 238	
con afectación del labio superior, 232, 233f 235f	mervación 219-220, 221f
anterior, 232 234f	músculos, 403
completo 233 234f 237f	desarrollo, 208f, 219
fundamento embriológico 228f, 233, 234f	papılas, desarrollo, 219, 221f
hendidura media del labio	SUTCO
inferior 233	medio, 218 221f
superior, 233, 237f	terminal, 218, 221f
incidencia, 233	tercio posterior (porción faringea) 220, 221
del paladar	yema(s)
anterior y posterior, 234f, 235	distales 218 221f
anterior (primario), 233, 234f	media, 218, 221f
posterior (secundario), 233 234f	leptomeninges 432
posterior, 232, 234/	Levan, Albert, 12
unilateral 232, 233f-235f-236f	Lewis Edward, 12
mayores, 292t, 312f-313f, 317f, 318	Leydig, células de 307, 310f-311f, 326
	LH Véase Hormona luteinizante
menores, 292r 317f, 318	
superior, fremillo, 227, 231f	ligamento(s)
lactancia, 3-8	abdominales 371
lactantes, 3-8	ancho(s), 314, 315f
circulación, 368-371 373f	del utero 314 315f
transicional 369-371	anular falta de diferenciación 481
inmaduros, 103	arterioso, 364f-365f, 366, 371, 371f 377f
nacidos a término, 109	esfenomandibular 204 207f, 207t
nacidos antes de término, 109	esplenorrenal, 266, 269f
pequeños	estilohioideo, formación, 204, 207f, 207i
para la edad gestacional, 108	falciforme 263 265f, 266f, 269f
para su fecha de nacimiento, 108	gastroesplenico, 269/
prematuros, 103	hepático redondo, 371, 373f, 376f
cierre del conducto arterioso 370	hepatoduodenal, 263, 266f
conducto arterioso permeable 371	hepatogástrico 263 268f, 269f
	del martillo, anterior 204 207f 207t
pretérmino 108	ovárico 292t, 325
pulmones, 251	periodontal, 495f, 497
lactogeno placentario humano (hPL), síntesis placentaria, 130	
lacunas, 23f 29, 44, 46f	redondo

ligamento(s) (cont.)	malnutrición materna, y crecimiento tetal, 112
hepático, 371 373f, 376f	Malpighi Marcello, 10
del útero 292t, 312f-313f, 325	mamas
umbilical	anomalías congénitas, 493f 494f, 494, 501
medial, 64-67, 144, 145f 298 300, 336, 371, 373f	aplasia, 493-494
mediano 298 302f	ausencia (amastia) 493
venoso, 371, 373f 376f	desarrollo 492-493 492f-493f
	excesivo en varones (ginecomastia), 493
limbo de fosa oval 371	y pezones supernumerarios, 493f-494f 494
linea	
axial ventral, 412	supernumerarias, 493f-494f, 494, 501
blanca (anocutánea), 278, 282f	mandíbula formación, 207f, 391f 397f
pectinea, 278, 282f	mano(s)
primitiva, 50f, 60-63, 61f-62f, 66f, 72-73	anomalias congenitas, 414-418
destino, 63 63f	desarrollo 88, 93f-94f, 396f, 410 411f-414f
pliegue caudal y, 78 82f	hendidas, 414-417 422f
remanentes, y teratoma sacrococcigeo, 63, 64f	placas de 88, 93f 410, 413f-414f
linfangiorna quistico 491	manubrio 389
linfedema congênito 378	marcas de nacimiento 490-491
linfoplastos 376	marihuana, efectos fetales, 112, 180
	martillo, 478
1.nfocitos	formación, 204 207f, 207t
C, 212, 238	
desarrollo 211, 376-377	ligamento anterior 204, 207f, 207t
líquido	masa
amniótico, 138-143 153	celular
circulación, 126f, 135f 139	externa, 37, 38f
composición, 141	interna (embrioblasto), 2, 37, 38f 39f
contenido hidrico, 139, 141	de mesodermo intermedio metanéfrica 288 290, 293f 294
deglución fetal, 139, 288	326
importancia, 141	masculinización de feto femenino, 129, 176f, 177, 288-304
intercambio, 141.	307f, 317f, 319, 326
trastornos 139-141, 143f Véase también Oligohidramnios	material fibrinoide, 127-128, 127f
Polihidramnios	matriz
	cartilaginosa 387f
cefalorraquideo	germinal, 489
excesivo, en hidrocefalia, 453-455	-r
formación 432 443 444f	interacción mediada 82, 84f
cortónico, 120 121f	ósea, 382
folicular, 25f 26	maullido de gato, sindrome de, 166, 168f
litopedio 50	maxilar(es)
lóbulo	desarrollo, 223f
floculonodular, 443, 444f	prominencia, 202, 203 <i>f</i> -204 <i>f</i>
de oreja 479	superior
piramidal, 217	desarrollo 224 226, 228f, 230 230f, 231
pulmonar traqueal, 245	formación, 226, 228f, 230, 230f
longitud	porción premaxilar, 225, 229 229f, 231, 231f
·	Mayer-Rokitansky-Kuster-Hauser, sindrome, 322-324
mayor (LM), 94, 98/	MCUP (muestreo percutáneo de sangre del cordón umbilical
vértex-cóccix (LVC), 3, 94 97f-98f, 103t, 103-104, 107, 109	
a término completo, 109	115, 138
luxación atloaxoidea 396	meato acústico externo, 86, 93f, 211f, 212, 222f-223f, 226f,
luz laringea, oclusión temporal, 242	235-238, 477, 479 479 <i>f</i> , 482
LVC Véase Longitud vértex-cóccix	atresia 482
	ausencia 481f, 482
\1	Meckel
macrodontia 499-500	cartílago de (cartílago del primer arco), 204
macroglosia 220	diverticulo (ileal), 143, 275, 277f-278f, 284
macrosomía diabetes mellitus y, 184	meconio, 141, 262, 282
	medial, como término descriptivo, 12, 13f
macrostomia, 235, 237f	mediastino, primitivo, 191, 191f
madres de alquiler, 36	medicación antiemética como teratógeno 178
malestar fetal, 116	
velocimetría Doppler del cordón umbilical, 138	medicina perinatal, 113
malformación Véase también Anomalías congénitas	médula
definición 158	espinal
Mall Franklin P, 11	anomalias congenitas, 435-439

mercurio, como teratogeno, 172t, 180-181 cambios de posición, 432-433 436f meroanencefalia, 67, 140 394f 395 428, 437, 438, 438f 441f, canal central, 428, 432f 434f 462 451, 452-453, 455f 456f desarrollo, 91f, 92f, 428-431, 431f 432f, 434f-435f, 461-462 mielinización de fibras nerviosas, 433-434 436f diabetes mellitus y, 184 meromelia, 180, 414, 421, 421f-422f sustancia blanca 428 mesencétalo 89f, 92f 431f, 439 442f, 444, 444f-446f, 462 de glándulas suprarrenales 292t, 304 306f osea, desarrollo 382-384 flexura 440 443f mesénguima, 62 megacolon congénito, 279, 282f y desarrollo esquelético, 382 agangliónico, 461 mesenterio(s) megaloquistes, 300 303f definición 188 megavejiga congénita, 300, 303f desarrollo, 187-192 189f-191f meiosis, 12, 16, 18f dorsal, 188, 189f-191f importancia, 16 de esófago, desarrollo del diafragma a partir de, 192, 194 194f Meissner, plexo de, 280 de estómago, 257, 258f-259f, 260f melanina, 487, 489 melanoblasto, 458, 486f 487, 489 ventral, 259-264, 262f, 265f, 265t, 283 melanocitos, 458 486f, 487, 488f 489 500 mesoblasto, 62 62f mesocardio 340 membrana(s) alveolocapilar 248 249f, 252 dorsal, 337f amniocoriónica 124, 125/-126/ mesodermo rotura, 124 embrionario, 50f 60, 62 65f, 66f, 73 derivados, 80 83/ 304, 402 anal, 278, 281f, 284, 315, 316f extraembrionario 44, 45f-46f, 46 48f 50f 61f 62f 73 bucofaringea, 63f, 63-64, 66f, 78, 80f, 202 203f, 256 buconasal, 227, 229f esplácnico, 47, 49f, 61f, 330 somático 47, 49f, 51f, 61f cloacal 63, 63f, 65f, 66f, 78 79f, 82f, 256 256f, 276, 281f intermedio, 68f 69f, 69 faringeas, 202, 203f, 205f, 212, 235 derivados 83/ feta.es 119-154 masa metanéfrica, 288, 290 293f 294f, 326 desarrollo, 121f intraembrionario 61f, 62, 382 embarazos múltiples 144-150, 147t, 150-153 lateral 68f 69f 69-70 funciones y actividades, 120 derivados, 83f tras nacimiento 132, 135f paraxial, 66f, 68f-69f 69, 70 rotura prematura, 124, 143 derivados, 83f, 330, 382, 383f, 461 exocelómica, 44, 45f placentaria, 124, 126-128, 127f-128f, 150 mesogastrio dorsal, 257, 258f 259f, 260f transporte a través, 127, 128f, 128-130 ventral, 257, 258f-259f 260f vaculosincitial, 127 plasmáticas espermatozoide y ovocito fusión, 32f, 33 mesonefro, 11, 288, 290f, 291f, 326 mesorquio, 307, 310f-311f pleuropericárdicas, 189-191, 191f-192f, 199 pleuroperitoneales, 191-192, 193f-194f mesovario, 309, 310f-311f desarrollo del diafragma a partir de, 192, 194, 194f metabolopatías, 462 pupilar 472f, 474 congénitas 114 metacarpianos 396f, 397f, 417f persistente 474 metadona, efectos fetales, 180 timpánica 209 210f, 238 477, 479, 479f metanefros 288-292, 290f, 291f 293f 326 urogenital 278, 281f, 316f, 317 metatarsianos 397f menarquia 8 metencéfalo, 431f, 442, 442f, 442-443, 444f Mendel, Gregor, 11 metilmercario, como teratógeno, 172t, 181 meninges metotrexato, como teratógeno, 172r 178 primitivas, 432 microcefalia 395-396, 453, 456f raquideas microdeleciones, 166-167 168t anomalias, 435, 437f microdontia 499-500 desarrollo, 432, 436/ meningocele 437 437t 438 microduplicaciones, 166-167 168t microftalmia, 468-469 craneal, 451 454f meningoencefalocele 451, 454f-455f microglosia, 220 micromelia 180 meningohidroencefalocele, 451-452 454f micropene 322 meningom.elocele, 158 437 437f-440f, 438 menopausia, 20, 28-29 microscopios, y embriología inicial, 10f, 10-11 menstruación 22, 23f 28 microstomía 235 237f microtia 481f, 482 cuerpo lúteo, 28 interrupción, y embarazo 60 microvellosidades, 127 mielencéfalo, 431f 442, 442f 443f mentón desarrollo, 226 mielinización de fibras nerviosas raquideas, 433 436/ 6-mercaptopurma, como teratógeno 178

mielosquisis, 437f 438f 438-439, 440f	elevador de la glándula tiroides, 217
Miller-Dieker, sindrome de, 168t	erectores del pelo, 488f, 489
Minamata enfermedad de, 180	esfinter de la pupila, 471
mioblastos, 382, 383f, 402, 403-410-423	esofágicos formación, 207t
cardiacos, 404	esquelético, desarrollo, 402, 403f-405f, 406
miocardio	estapedio 479
desarrollo 336f 337f, 338	formación 207 <i>t</i> , 208
primitivo, 338, 378	esternocleidomastoideo
	formación 208f
miofilamentos, 402, 404	en torticolis congénita, 406, 406f
miogenia 402	estilofaringeo formación, 207t, 208f, 208, 209
miometrio, 22 23f	estilohioideo, formación, 207t, 208 208f
m.otomos 382 383f, 402-403, 403f, 405f, 406	
cervicales 402, 403f, 405f	de la expresión facial
división(es)	formación 207t, 208, 227
epiaxial 402, 403f, 405f	inervación, 460
hipoaxiales 402 403f, 405f	tactales desarrollo, 405f
lumbares, 403f 405f	y fascia cremastéricos, 323f 324
occipitales, 403	frontal formación, 208f
post-óticos, 403	laringeos, 242, 252
pre-oticos, 402, 405f	liso desarrollo, 404, 406
torácicos 402, 405f	masetero, formación, 208f
miotabos, 402	de masticación formación, 207t, 208, 227
mitosis, 81	milohioideo, formación, 207f, 208f
modelos quiméricos, 12	oblicuo, externo, 405f
Mohr sindrome de 233	occipital, formación, 208f
mola hidatidiforme, 72	oculares, 402, 403f 405f
completa (monospérmica) 72	orbicalar
	de los labios,
parcial (dispérmica) 72	labio leporino bilateral, 233
moléculas de adhesión celular, y desarrollo óseo, 384f 385f	formación, 207f
monosoma, 22 161 -	
del cromosoma X, anomalía, 162	de los ojos 475
monóxido de carbono transporte a través de la placenta, 129	formación, 207f
montículos auriculares 86, 93f, 224, 226f 479, 480f, 483	papilares 348 350f
accesorios, 480f, 481 482	pectoral mayor, anomalías congénitas, 405f 405-406
morbilidad permatal, tabaquismo y, 111-112	platisma, formación, 208f
morfogenia, 60, 78	recto abdominal, 403f 405f
ramificación 292	sóleo, accesorio, 406
mórula, 37 38f 41f	superior palpebral elevador, desarrollo anómalo, 475f 476
definición, 2	temporal, formación 208f
mosaicismo 165-166	variaciones, 406
eritrocito, 147	mutación
numérico 37	genética, 159/
movimientos	y anomalias congénitas, 169-171
fetales 107, 113	edad parental, 22
primeros, 107, 113	somática, discordante en gemelos monocigóticos 148
	Myf-5, y desarrollo muscular, 402-403 404f
respiratorios fetales, 251	MyoD 402, 404f
muerte	Myob soa, to ij
celular programada Véase Apoptosis	N ₁
en la cuna, 351	N-cadherma, y desarrollo óseo 384f-385f
muestreo sanguíneo del cordón percutáneo (MSCP), 115.	
138	N-CAM, y desarrollo óseo 384f-385f
musculo(s), 401-407	nacimiento(s)
accesorios, 406	múltiples 144-150. Véase también Gemelo(s)
anomalias congénitas, 405-406 405f 406f	pruceso, 131-138 133f-134f
auricular, formación, 208f	narina única 235, 237f
bucinador, formación, 208f	nariz
cardiaco desarrollo, 404-405, 406	ausencia congénita, 235
ciliar, 471	bifida, 235 237f
control molecular 402-403, 404f	desarrollo, 224, 225f, 227f
cricotiroideo formación, 2071, 208	nefrona(s), desarrollo 290 294f
digástrico, formación, 207t, 208, 208f	nefropatía displásica multiquística, 297, 301f
dilatzdor de la pupila, 471	neocerebelo 443, 444f
personalization and one programmy as a	

neonato 3-8	neuroblastos, 442
circulación 368-371, 373f	histogenia, 428, 433f
transicional, 369-371	neurocráneo
pulmones 251	cartilaginoso, 390, 391f
nervio(s)	desarrollo, 390, 391f, 398
abductor formación, 459, 460f	membranoso, 390 391f
accesorio, formación 460f, 461	neuroectodermo 67, 402
de arcos faringeos	derivados, 83f, 466, 471
derivados, 2071, 208 209f	neuroepitelio, 466, 470f
formación, 459-461 460f	neurohipofisis, 446-448, 447f 448t 462
coclear 461	neuronas, desarrollo 428, 433f, 435f, 456
	neuroporos 84, 86/-88/
craneales	caudal, 67 84 86f-88f, 428 429f, 430f
componentes	anomalia del cierre, 440f-441f
aferentes viscerales especiales, 208	стетте, 67 428 430/
eferentes viscerales (faringeo) especiales, 208	
eferente somático, 459 460f	rostral, 84, 86f-88f, 203f, 428, 430f
formación, 207t, 208, 209f, 459-461, 460f	anomalia del cierre, 441f 451-453
cuerda del timpano, 479	neurula, 67
faciales, formación, 207t, 208, 209f, 227, 460, 460f	definición 2-3
frenico, inervación de diafragma, 195	neurulación, 67-69, 428
glosofaringeo	anómala anomalias congenitas, 67
formación 207t, 208, 209f 460, 460f	nevo flameo 491
tnervación de lengua, 220	nicotina efectos fetales, 176
hipogloso	niñez, 8
formación 219 459 460f	nódulo(s)
inervación de lengua, 220	auriculoventricular, 350f 350-351
laringeo	linfâticos, 211
recurrente, 360, 365, 365f 368f 461	primitivo 60, 61f-62f, 63f
superior, 461	sinoauricular, 350f, 350-351
formación, 207t	noretisterona, elusión en embarazo, 177
mandibular, formación 208 209f	notocorda, 60 63-64 90f 91f
maxilar, formación, 208, 209f	desarrollo 64 65f 66f, 73
motor ocular común, 476	de esqueleto axial 388, 389f
formación, 460, 460f	y formación de placa/tubo neural, 63f, 67, 69f
olfatorio 227, 229f	y origen del sistema nervioso, 429f, 462
formación, 460f, 461	remanente, y cordoma, 67 388
óptico, desarrollo, 460f, 461, 466-468 469f-470f	novena semana del desarrollo, 102f, 104f-105f 104-106
pudendo, 278	núcleo(s)
raquideos, 402	caudado, 450, 450f 451f
desarrollo, 435f 459	cuneados, 442, 443/
michnización de fibras, 433-435, 436/	dentado 443 444f
mixtos 459	gráciles 442, 443f
raices	haploide, 20
dorsa.es, 431, 434f, 459	hipogloso, 459
ventrales, 433, 434f, 459	lentiforme 450 450f-451f
	de la oliva, 443/
rectal inferior, 279	pulposo, 388, 389f
sensorial, especial, formación, 460f 461	vestibulares 461
trigémino	
formación, 207t, 208, 209f, 227, 460, 460f	nudo(s)
mervación de lengua, 219	haploide, 16
troclear, formación 459, 460f	sincitiales, 127, 127f
vago, 242, 256	verdaderos, en cordón umbilical 137-138, 140/
formación 207t, 208, 209f, 460f, 461	Nusslein-Volhard, Christiane, 12
inervación de lengua, 220	nutrientes transporte
rama laringea superior formación, 207t	al embrión 47 143
vestibular, 461	a través de la placenta, 128f 129
vestibulococlear formación, 460f, 461	
vomeronasal, 229f	0
neumocitos, 247	obstrucción duodenal 273
neumonia, fistula transesofagica y, 245	octava semana, 88-90, 94f 96f
neumotórax, con hernia diafragmatica congénita, 197	odontoblastos, 495f-497f, 497
neuraminidasa, y fecundación, 33	odontogenia 495

oido, 477 483	osteogenia, 382
anomalias congénitas, 480-482	de huesos largos, 410
desarrollo, 209 211f, 238, 477-483	ostium
externo, 477	primum, 340, 341 <i>f</i> -342 <i>f</i> , 343 <i>f</i> -344 <i>f</i>
desarrollo 86, 93f-95f 222f, 224-227, 226f, 479-480	anomalía, 355, 356 <i>f</i> -357 <i>f</i>
479f 480f	destino 340 342f, 343f-344f
inclinado de implantación baja, 480f 481, 483	permeable 355, 356 <i>f</i> -357 <i>f</i>
interno 477	secundum, 340, 342f, 343f-344f
desarrollo 84, 86f, 90f, 476f-478f, 477-478	anomalía, 355-356f-357f
medio 477	ovarios 22 23f, 25
desarrollo, 204, 207f, 207t, 478-479, 479f	desarrollo, 107 291f 292t, 304 308-309, 308f-313f, 315t +2n
0[0(8)	descenso, 325
anomalías congénitas 468-471, 471-472, 474, 482	glándula intersticial, 26
cámara anterior, 472f-473f, 474	microscopia inicial, 10
desarrollo 84 86f 89f, 91f-95f 222f-223f, 224, 226f, 466-476,	ovocistos, en toxoplasmosis, 182
467 <i>j</i> -473 <i>f</i> , 482	ovocito(s) 2, 16 41f, 311f
interacción histica inductora, 84f, 466	anómalo 22
mediano, 468, 470f	definición, 2
movimiento fetal, 106, 107	frente a espermatozoide, 21/, 21-22
musculos 402 403f, 405f	fecundado 17f, 21
oligodendroblastos histogenia, 428, 433f	maduro, 2, 17f 20-21 21
o.igohidramnios, 139, 143	membrana plasmática, fusión con membrana plasmática de
agenesia renal bilateral 296	espermatozoide, 32f, 33
y deformación, 158, 184, 423	no fecundado, segmentación (partenogenia) 35
y desarrollo pulmonar, 251	numero
o.tgomenorrea, 91	en adolescentes 21
On the Formation of the Foetus (Galeno), 9	en recién nacidas, 21
On the Origin of Species (Darwin) 11-12	post-natal, maduración, 21
ondas ultrasónicas efectos fetales, 183-184	pre-natal, maduración, 20
onfalocele 144, 271, 274f, 275f, 284	primario, 17 <i>f</i> , 20 21
orejuela (cardiaca), 345	secundario (maduro) 2, 17f, 20-21, 21
	segunda división meiótica, 33, 34f
organo(s)	transporte 27f 29, 30f
espiral (de Corti), 461, 477 478f, 483	viabilidad, 31
fetomaterno, 120 respiratorios inferiores <i>Véanse también</i> Bronquios, Laringe	ovogenia 16, 17f, 20-21
	anómala, 19f
Pulmon(es), Traquea	ovogonia, 20, 107, 309, 310f-311f
desarrollo, 242-253, 256, 283	ovulación, 26-28, 27f
vest.bulococlear, 477	anticonceptivos orales, 21, 28
vomeronasal (OVN), 229, 229f	aumento de hormona luteinizante, 26-27, 27f
remanentes, 229	
orificio	delor postovulación, 28
externo del útero 22, 23f	inducción, 28
interno, del útero 22 23f	interrupción (amenorrea), 28 óvulo Véase Ovocito
interventricular, 347, 348f-349f-448, 449f-451f	
cierre, 347	oxacepam, consumo durante embarazo 180
urogenital 317	oxicefalia, 395, 395f
orina fetal, formación, 106 288	oxigeno
osificación, 8-88-106, 382-385-410	y cierre del conducto arterioso, 370
de los cartilagos de arcos faríngeos, 207f	transporte a través de la placenta, 128f 129
centros	oxitocina, y trabajo de parto, 132
primarios, 105-106, 382-384-387f, 388-390f,	
395-398, 397 <i>f</i> , 410	P
secundanos, 384, 387f 388, 390f, 397, 397f	pabellón auricular, 93f-95f, 224 227, 477, 480 480f
de la columna vertebral, 388-390f	anomalias congénitas, 480f-481f, 481-482
del craneo 390-392, 391f	ausencia 482
del esqueleto apendicular, 395-398-397f	paciente no nacido, 113
de los hucsos de extremidades, 384	Painter, estudios genéticos 12
intracartilaginosa, 382-385, 387f	paladar
intramembranosa 382 386f	blando 230, 230 <i>f-23</i> 1 <i>f</i>
osteoblastos, 382, 384, 386f	hendido 233
osteocitos, 382 386f	desarrollo, 225, 227 228-230, 229f-233f
osteoclastos, 382, 498	período crítico de desarrollo, 229

duro, 230, 230 <i>f-23</i> 1 <i>f</i>	parto, 131-138, 133f 134f
hendida, 232	fecha probable de (FPP), 109-110
hendido, 231-235, 233f 238f, 238	parvovirus B19 humano, como teratogeno 172t
anterior (primario), 233-235, 234f	Patau, sindrome de (trisomia del cromosoma 13) 162, 164f
anterior y posterior, 234f 235	1 <i>64f</i>
completo, 233, 234f 237f	patrón(es)
fundamento embriologico, 229f, 233, 234f	de la cromatina sexual, 114, 114f
incidenc a 233	del pelo del cuero cabelludo, 106
posterior (secundario), 234f 235	Pax-1 y desarrollo óseo, 384f-385f, 386
primario, 225-229-229f-230f, 232f	pediculos cerebrales, 444, 445f
secundario, 227 230-231 230f-233f	pelo
palatogenia 228	desarrollo, 488f 489, 490f, 500
paleocerebelo 443 444f	anómalo 490f, 491
Pallister-Hall, sindrome de 171	lanugo 107, 489, 500
páncreas	retorcido (pili torti) 491
anomalías congénitas, 265, 268/	pelvis renal
anular 259 265-266 268/, 284	desarrollo, 288, 292t, 293f
cabeza, 264, 267f	duplicación 296, 301/
tola 267†	pene, 30f
cuerpo, 267f	anomalias congénitas, 301-304f-305f, 320-320f
desarrollo, 262f 264, 266f, 267f 269f 283	bifido, 304f 321-322
fetal, 111	desarrollo 2921, 305f, 306f, 313f 315-318 316f-317f
histogenia, 264-265	doble 304f, 321-322
posición 268, 269f, 272f	penicilina, consumo durante emparazo 177
	pentasomía 165
tendo accesorio, 265	pericardio
Pander, Heinrich Christian, 11	fibroso, 189 192/, 195
papila(s)	
calciformes, 221f	visceral (endocardio), 336f 337f 338
dental 495f, 496	pericondrio, 382, 387f
filiforme, 219	peridermo 486, 486 <i>f</i>
toliácea, 219	perimetrio 22, 23f
fungiforme, 219	perinatologia, II3
incisiva, 234f	periodo(s)
lingual 219	alveolar, de la maduración pulmonar, 248-252, 249
desarrollo, 217 220 221f	250/
hipertrofia, 220	canalicular, de maduración pulmonar, 246 249f, 250f, 252
pilosa, 489, 489f 490f	críticos del desarrollo 174-175, 173f, 174f
papiledema del disco óptico 474	de, desarrollo 2-8
paradidimo, 292t 312f 313f 314	embrionario 3
paraganghos, 458	fetal, 7f, 101-117, 102f
parálisis	aspectos destacados, 104-109
cerebral 451	decimoséptima a vigésima semanas 107, 108j
de los esfinteres en la espina bifida quística 437-438	decimotercera a decimosexta semanas, 106-107 1065-107
parametrio 314	definición, 3
paraoóforo, 292t, 312f-313f, 315	novena a décima semanas 102f, 104-106, 104f-106f
pared abdominal, defectos, 272, 276f	trigésima a trigésimo cuarta semanas, 107-108
ventral, prueba de alfatotoproteína para detectar, 113	trigésimo quinta a trigésimo octava semanas, 108-111f, 112
pares craneales	vigėsimo primera a vigėsimo quinta semanas 107, 109f
componentes	vigėsimo sexta a vigėsimo novena semanas 107, 110f
aferentes viscerales especiales, 208	menstrual
(faringeos, eferentes viscerales especiales 208	primero (menarguia) 8
eferentes somáticos 459 460f	último normal (FUR), 2, 16, 90-91, 103
formación, 207 <i>t</i> , 208, 209 <i>f</i> 459-461, 460 <i>f</i>	error al determinar 91
	y fecha esperada de parto 109
parpado(s)	organogenetico 77-98
anomalías congénitas, 475-476	teratogenos, 174, 174f 185
desarrollo, 223f, 226f 471f 472f 473f, 475, 482	
parte	posterior al nacimiento, 120 132 135f
distal (pars distalis) 447, 448t	post-natal, 2-8
intermedia (pars intermedia), 447-448 447f, 448t	de preimplantación, del desarrollo embrionario, 2
nerviosa (pars nervosa), 447f 448, 448t	prenatal, 2-3
tuberal (pars tuberalis), 447, 447f 448t	sacular terminal, de maduración pulmonar, 246-248, 249f
partenogenia, 35	250f 252

accesoria, 134 137f

mediano, 12, 13f plegamiento del embrión 78, 79f sagital, 12-14, 13f transversal 13f, 14 plegamiento del embrión, 78-80 79f 96, 188, 189f y aparato cardiovascular, 338, 338f longitudinal, 78 en plano horizontal, 78-80, 79f medio, 78 79f parietal, 246, 247f visceral, 246 247f plexo(s) de Auerbach, 280 cervical, 480 coroideo, 448-450 449f-450f desarrollo, 443 443f-444f nerviosos, 459 vascular del cuero cabelludo 88, 95f 226f pliegue(s) caudal 78, 79f, 82f craneal, 78 80f-81f labioescrotales 318 neurales 63f, 66f, 67, 68f-69f, 73, 87f, 428, 429f 430f traqueoesofágicos, 242 244f ungueales, 491, 491f urogenitales, 317, 316f-317f 318 derivados adultos y restos vestigiales, 292t vestibulares 242 vocales (cuerdas), 242 plomo, como teratógeno, 181 Poland, síndrome de, 406 policitemia, síndrome de transfusión gemelar y, 147, 148f polidactilia, 417-418, 423f polihidramnios, 140, 143f 196 atresia duodenal y, 259 esorágica/fistula traqueoesofágica y, 245, 257 con meroanencefalia, 453 polimastia, 494, 501 polipéptidos, en el metabolismo y crecimiento fetales 111 poliploidia, 161 politelia 494, 501 polo embrionario, 37 40f portadores de translocaciones equilibradas 166 posición anatómica 12-14, 13f posterior como término descriptivo, 12 13f Potter, secuencia de, 158 povidona-yodada, como teratógeno, 179 Prader-Willi sindrome de, 167, 168t, 170 predentina, 495f, 497, 497f prematuro por fecha 107 por peso, 107 prepucio, 306f, 318 primer arco, síndrome de, 212-214 216f, 480-481, 482 primera semana, 15-41 primer trimestre, 104 primordio(s) definición, 3 faciales 221 222f-223f

respiratorio, 242, 243f uterovaginal 309, 313, 313f proceso(s) alveolares, de dientes, 498 ciliares, 471, 475 costales 389 390f odontoblásticos, 495f 497 vaginal, 323f, 324 persistente, 325f, 326 proctodeo, 256, 256f 276, 278, 281f, 282f producto(s) de la concepción 10 dias, 44 12 días, 44 definición, 3 residuales transporte a través de la placenta, 128f, 129 progestágenos/progestinas como teratógenos, 172t, 177 transporte a través de la placenta, 129 progesterona v ciclo menstrual, 28-29 ovárico, 24f, 25 producción ovárica, 22 placentaria, 130 prolongación notocordal, 50f 61f 63f, 63-64, 65f, 66f, 73 palatina lateral, 230-231, 230f 233f media, 229, 229f-230f 232f mediana 230 230j-232f prominencia(s) artenoideas, 242, 244f cardíaca, 86-88, 88f, 89f, 92f, 93t, 222t frontonasal, 221, 222f 225f, 224 hepática, 93f mandibulares, 91f, 92f, 202, 203f-204f, 224-225, 223f-226f maxilares 91f, 92f, 202 203f-204f 221-226 222f 228f 231f mesonéfrica, 89f nasales laterales 221-225, 222f, 225f-228f medial 221-225, 222f-223f, 225f-228f pronefros, 288 290f, 326 pronúcleo femenino, formación, 33 34f masculino, formación, 33 34f proporción secundaria entre los sexos, 35 de los sexos primaria y secundaria 35 prosencéfalo, 84, 86f, 88f-89f, 91f 431f 440, 442f, 444 446f 462 anomalías 455 y desarrollo ocular, 466 467f división en telencéfalo y diencefalo, 440 prostaciclina y cierre del conducto arterioso 371 prostaglandina(s) y cierre del conducto arterioso, 366, 371 para la coartación aórtica, 362 e inmunoprotección placentaria, 130 en el semen, 30

y trabajo de parto, 132

próstata, 29, 30†	quiste(s)
desarrollo 292t, 312f 313f 315 314	alantoideos, 67, 144-145f
proteinas	auricular 212, 213f
Bcl-2, y espermatogenia 20	conducto
mortogenéticas de hueso (BMP)	de Gartner, 312/ 313t
y desarrollo	tirogloso, 217 218t 419f 220 238
cardiovascular, 340	dentigero, 500
	faringeo, 212, 213f 215f
de las extremidades, 410	
óseo, 382, 384f 385f	y fistulas linguales, congenttas, 220
renal, 292	lingual, congenito 220
y gastrulación 60	pulmonar, congénito, 251, 252f
reguladoras de complemento le inmunoprotección	tiroglosos, y senos del conducto, 217 218f-219f, 221, 238
placentaria 131	uraco 300 303/
proto-oncogén Ret, y megacolon congenito 279	
protuberancia desarrollo, 440-442, 442-443 443f-445f 462	R
proximal, como término descriptivo, 12, 13f	radiación ionizante, como teratógeno, 172r 175, 183-184 47
Proyecto Genoma Humano, 170	radio 396f, 397f, 411, 417f
prueba de embarazo 33, 44, 60	ausencia congenita, 417
ptosis congénita 475f, 476	rafe
pubertad 8	escrotal, 316f-317f, 318
ciclos reproductores femeninos, 25	palatino, 231, 232 <i>f</i>
definulón, 8	del pene, 316f, 318
	raiz (raices)
desarrollo mamario, 492 493, 493f	
espermatogenia, 18-19	nervio raquideo
etapas 8	dorsal, 431, 434f, 459
ovogenia 20 21	ventral, 430, 434f, 459
supuesta, edad legal, 8	nerviosas hipoglosas 459
pulmón(cs)	rama
accesonos 251	conunicante
agenesia, 251	blanca 435f, 461
anomalias congenitas, 251, 252f	gras, 461
desarrollo, 107 242 244f, 244f, 245-251, 247f, 248f	dorsal primaria, 402, 403f 459
glucocorticoides, 251	laringea del nervio vago superior, formación, 2071
normal factores importantes 251	ventral primaria, 402, 403f 459
oligohidramnios, 251	ramificación morfogenia, 292
primitivo, 188-192 193f 194f	rampa
climinación de liquido 251	timpánica, 478, 478f
hipoplasia, 252	vestibular, 478-478/
herma diafragmática congénita, 196-197, 252	raquisquisis, 394, 394f
lóbulo traqueal 245	raquitismo, 385, 499
maduracion 246-251	Rathke bolsa de (diverticulo hipofisario), 446-448 447f
	ratones transgénicos 12
periodo	
alveolar (periodo fetal tardio a niñez), 248-252, 249f	rayos digitales 88 93f 396f, 410 413f-414f
250)	escotaduras 410 413j-415f
canalicular (16 a 25 semanas) 246 249f 250f 252	reacción
sacular terminal (24 semanas hasta nacimiento),	acrosómica, 31, 32/-33/
246-248, 249f 250f 252	decidual, 44-120
seudoglandular (5 a 17 semanas), 246, 249f, 250f 252	de zona, 33
neonatal 251	reborde(s)
ventilación al nacer 369 376f	bulbares 348 349f 352f
p.p.l. tresia congenita 474	caudales, 189
Purkinje fibras de, 405	craneales, 189
	dermicos, 487, 487 <i>f</i>
Q	ectodérmico apical, 396f 410, 412f 417f 423
queratinización, 486 486/	epidérmicos 486-487, 486f-487f
trastornos, 489-490 490f, 500	gonadal, 288, 306, 308f 311f, 309f, 310f-311f, 310f-311f
quiasma óptico 450f, 451	mamarios, 492, 492/
	mesonéfricos, 86 92f
quilo, cisterna, 376, 377f	
quimeras de grupo sanguineo, 146	truncal, 348, 352f
quimiotaxis de los espermatozoides, 31	urogenital 288 289f, 291f
quinta semana 84-86 92/	receptores asesinos-inhibitorios, a inmunoprotección
quintillizos, 144	placentaria, 130

rento	fompencerato 90/, 431/ 440-442, 442/, 444/ 402
agenesia, 282	división en metencéfalo y mielencéfalo 440
desarrollo 278 278-279, 281f, 282f, 284	rotura de membranas fetales prematura 124 143
recuento de espermatozoides, 31	Roux, Wilhelm, 11
red(es)	RU486, 52
arteriocapilares, 71 127f	rubéola, virus de la
lacunar, 44-46, 46f, 48f, 49f, 51f, 123	como teratógeno 158, 172t, 175, 181, 181f 453 456
laringea, 242	en el desarrollo
ovánca 292t 308-309, 310f-311f	cardiaco 353
testicular (rete testis), 292t, 307-308, 310f-311f	ocular, 469, 474, 474f
Reichert, cartilago de 204	del oído 481, 483
resonancia magnética (RM)	transporte a través de la placenta, 128f, 130
de placenta, 134, 137f	rudimento 3
para valoración fetal, 115-116, 115f	Rueff Jacob, 10f
respuesta pestañeo-sobresalto, 107	
retina	8
arteria y vena centrales, 466, 469f, 472f	saco(s)
coloboma 468	amniótico, 122f, 138, 141f-142f
desarrollo, 466-468, 467f-473f, 482	aórtico 331f, 335, 338, 339f, 361 363f
desprendimiento congenito, 468	transformación y derivados adultos, 364f
neural 466, 470f 473f	cortónico, 3 96f
retraso	desarrollo, 47, 51f, 120, 121f-124f
del crecimiento fetal intrauterino, 103, 108-109, 111-113	diámetro medición ecográfica, 47 51f, 120 125f
circulación placentaria 112-113	fusión con decidua, 123, 126f
definición, 111	dental, 495f, 496
	endolmático, 477, 478f
drogas sociales, 112	lagrimal, 224
factores geneticos 113	linfáticos
tabaquismo 111-112	desarrollo, 375, 377f, 379
triploidía 33	ilíacos, 375, 377f
velocimetria Doppler del cordón umbilical, 138	retroperitoneales, 375, 377f
mental, 456, 462	yugulares 375, 377f
alcohol, 176	menor de peritoneo Véase Bolsa epiploica
anomalías cerebrales 451, 453 456 462	nasales primitivos, 227, 229j
craneosinostosis, 395, 395f	vitelino, 3, 61f, 121f 122f, 142f, 143, 153
exposición a radiación 183	asa del intestino medio y, 266-267
mercario, 180	destino, 142f, 143
toxoplasmosis 182	endodermo, 50f
Rh enfermedad, 114, 129 143f	formación, 44-47
rigidez de cuello, 406, 406)	importancia, 143
rinon(es)	intestino primitivo y 256f 283
anomalias	irrigación, 331f, 335
congénitas, 295-297, 297f-302f	
mayores, incidencia, 174t	primario 44 45f 48f, 49f
cambios de posición, 292-293 295f, 326	secundario 47, 49f
desarrollo 288-293, 290f 291f 293f 326	sáculo, 246, 477, 478f, 483
estudios moleculares 292, 295f	Saint Hilaire Etienne 11
discoide, 296, 299/	Saint Hilaire Isidore, 11
doble 296 299f, 301f	salicilatos, efectos fetales 179
ectópico, 296, 296f, 299f, 300f	Samuel-el-Yehudi, 9
enfermedad quistica, 297, 304	sangre, desarrollo, 70, 71f, 143
fetales, 292, 294f	sarampión, virus, transporte a través de la placenta 130
fusionados, 296, 299f	Schleiden, Mattias, 11
en herradura, 296, 300f	Schwann, Theodor, 11
irrigación, cambios, 293, 295f	sebo 487
lobulación, 292, 294†	secuencia, definición, 158
mesonéfricos, 86	secuenciación de genoma, 12, 170
pélvicos, 296, 300f	secuestro pulmonar, 251
permanentes, desarrollo 288-292 291f 293f 326	secundina, 132
provisional, 288, 290f, 291f	segmentación del cigoto, 33, 37, 38f, 39f
rotación errónea, 296, 299/	definición, 2
supernumeranos, 296 299f	segmento
Robin, complejo morfogenético de 214	broncopulmonar, 246, 252

segmento (cont)	y desarrollo dental, 499
hepatico, de vena cava inferior, 333f 335	infecciones maternas
ausencia, 335	primarias 182-183
intermaxilar, 223f, 226, 228f, 230	secundarias 183
segunda semana del desarrollo 43-56 54f	transmisión a través de la placenta, 129, 130
segundo trimestre, 104	sincitiotrofoblasto, 37, 40f 44-46 45f, 48f, 51f, 120, 127, 127f
semen 29-31	sindactilia, 410, 423f
seno(s)	cutánea, 418, 423f
amıgdalıno, 209, 211 <i>f</i> -213 <i>f</i>	ósea 418 423f
auricular 212 213f	sindecanos, y desarrollo óseo, 384f-385f
cervicales, 86 92f 202 204f 206f 212 213f	sindrome
remanentes persistentes, 212, 213f	adrenogenital, 304
coronario, 334f, 345, 346f-347f	de alcoholismo fetal 112, 176, 176f
vena cava superior izquierda persistente y, 335, 335f	de Angelman 167 168t, 170
dermico	del corazón izquierdo hipoplásico 361, 363f
medular 437 438f	del cromosoma X frágil, 169f, 170
raquídeo, 437, 438f	definición, 158
esfenoidal, 228	de feminización testicular, 319 319f
faringeos, 212, 213f	de hidantoina fetal 175, 177, 178f
externos, 212 213f-214f	de inmunodeficiencia adquirida (SIDA), efectos fetales 182
internos, 212, 213f	de insensibilidad a andrógenos 319, 319f, 326
frontal, 228	de muerte subita infantil (SMSI), 351
linfático 375-376	de obstrucción de las vías respiratorias congénito (SOCVR) 24
maxılar, 227, 228	post- madurez, 110
paranasales desarrollo, 227	reconocimiento 158
postnatal, 228	de rubéola congénito, 181, 181 <i>f</i>
pericárdico, transverso, 337f, 340	de Shiprintzen, 168t
preauricular 481f 482	de Smith-Lemli Opitz, 171
y quistes auriculares, 212, 213f	de Smith Magenis 168t
tirogloso, 217, 218f 219f, 220 238	de transfusión feto-fetal, 147 148f
del uraco, 300 303f	sınoftalmıa, 468 470f
urogenital, 278, 281f, 284, 297, 302f, 312f-313f, 313f	sinóstosis
derivados adultos y restos vestigiales, 292t	craneal, 391 393, 392f
parte	prematura, 395, 395f 453
fálica caudal 298 302f, 313f	en dedos, 418, 423f
pélvica 298, 302f	sinpolidactilia, 170t
vesical craneal, 297, 302f	síntesis endocrina, en placenta, 130
venoso, 91f, 189-330-331f, 333f 334f, 336f 337f, 338, 339f	sinus venarum, 345-346f-347f
341f, 378 420f	sinusoides, 46 49f
cambios 341 346f-347f	hepaticos, 261-262, 330-331, 365-368
circulación 339f, 340 341f	sistema(s)
cuernos 334f, 338 339f, 341f, 345 346f 347f	arteriocapilarvenoso en vellosidades coriónicas, 125 127f
esclerático, 472f, 474	134
señal de burbuja doble de atresia duodenal 259 264f	cardiovascular 329-380. Véanse también estructuras
séptima semana 88, 93f	cardiovasculares específicas
septima semana do, so, septima semana do, so, septima semana do, septima semana do, septima semana do, septima	desarrollo, 329-380
pellucidum, 451	inicial, 70-71, 71f-72f 75 84, 90f-91f, 330-336
	primitivo, 70-71, 71 <i>f</i> -72 <i>f</i> , 75
primum 336-338, 340 342f, 343f-345f	
reabsorción anormal, 355, 355/	cava 378
secundum, 336-338 340, 342f 343f-345f, 371	cerebral ventricular, 428
desarrollo anormal, 354-355, 355f	de conducción del corazón 350f 350-351
transversum 78, 80f, 81f, 188-189 189f-191f, 193f, 259, 265f,	anomalías, 351
283, 330, 330f 338, 338f	cromatin, 459
desarrollo del diafragma a partir de, 192-194 194/	endocrino
seudohermafroditismo	en climaterio, 29
femenino 317f, 318-319, 326	glándulas
masculino, 319, 326	hipófisis
sexta semana del desarrollo 86-88 93f	y ciclos reproductores femeninos 24f 25
SIDA, efectos fetales, 182	derivación y terminologia de, 448t
enfilis	desarrollo, 445-448, 447 <i>f</i> , 462
y anomalias congénitas 172t, 182 183, 456, 482	porción glandular de (adenohipófisis), 445, 446, 447f
congénita, 182-183	448t 462

porción nerviosa de (neurohipófisis), 446, 447f 448f 462	de los miemoros 410
paratiroides	pancreático, 264
anomalias congénitas, 215, 216f	pulmonar, 249
ausencia congénita 214	y holoprosencefalia 455
desarrollo, 210f 211f, 211, 214-215 238	soplos cardíacos 361
ectópicas, 215, 216f	sordera
histogenia 211 211f	congénita 480-481, 483
número anomalo, 215	estreptomicina, 177
	sordomudez, 480
pineal (cuerpo) 445, 446f	Spallanzani, Lazaro, 11
suprarrenales, desarrollo, 290f, 293, 294f, 295f, 304, 306f	*
tiroides	Spemann, Hans. 11
agenesia 217 398	Steptoe, Patrick, 11
anomalías congénitas, 216f, 217, 238, 398	Sturge-Weber, sindrome de 491
desarrollo, 215-217, 216f-217f, 238	sulfato de magnesio, consumo durante el embarazo, 177
ectópica, 217f, 218, 220f, 238	superfecundación, 150
histogenia, 217-219	superfetación, 150
1stmo, 217 217f	superior, como término descriptivo, 12,13f
sublingual, 217, 220f	supervivientes japoneses tras una bomba atómica, estudios
tejido accesorio, 217	de anomalías congénitas 183
tejido lingual, 217	surco(s)
esquelético, desarrollo, 381-399, 383f	bulboventricular, 339j
período critico, 174	cerebrales, 451, 452f-453f
haversianos, 382	epitalámico, 445-446f
Intatico	faringeos (hendiduras), 202 203f, 206f, 210f, 212, 235
anomalías congénitas, 378	hipotalámico, 445, 446f
desarrollo, 375-379, 377f	labial, persistente 232, 236f
	labiogingival, 227, 231f
muscular desarrollo, 401-407	laringotraqueal, 221f, 242, 243f, 244f, 252
nervioso, 427-462	hmitante, 430, 432f, 434f, 440, 443f
autonomo 428	mediano de la lengua, 218, 221 <i>f</i>
desarrollo, 461-462	nasolagrimal, 93f, 222f 223f, 224, 227f, 228f
central 428. Véanse tambien Encéfalo, Médula espinal	
histogenia de células, 428 433f	neural, 66f, 67 68f 69f 87f 429f 462
primordio 63, 66f 67-69, 68f-69f	optico, 466, 467f 482
componentes, 428	primitivo, 60, 61 <i>f</i> 62 <i>f</i> , 62, 65 <i>f</i> 66 <i>f</i>
origen, 428, 429f, 430f	terminal, 345, 346f 347f
parasimpático, desarrollo, 461 462	de lengua, 218-219, 221f
periférico 428	uretral, 305f 316f 317f, 318
desarrollo, 456-461	urogenital, 316f, 317
porta, 379	surfactante, 107, 247-248, 251, 252-253
reproductor Véase Aparato genital	deficiencia, 251, 252-253
tegumentario, 485-501	tratamiento de reposición 251
umbilical, 379	sustancia
urogenital	arachoides 432, 436f
desarrollo, 287-327, 289f	blanca de médula espinal, 428
divisiones funcionales, 288	inhibidora mulleriana (SIM) 307, 309, 313, 324, 326
estructuras embrionarias, derivados adultos y restos	negra, 444, 445/
vestigiales 288 292t	Sutton, 12
_	suturas (craneales), 390-392, 392f
vitelino, 379	cierre prematuro, 395, 395f, 453
SOCVR (síndrome de obstrucción congénita de las vías	Cicles profitation, and profit
respiratorias) 242	T
omatomedina C, 111	
omatopleura, 58f-69f-70	tabaquismo efectos fetales, 111-112, 112f 176
omatotropina conónica humana (hCS), síntesis placentaria, 130	tabique(s)
om,tas	aurticopulmonar, defecto, 358
cervicales, 195, 195/	auriculoventricular, 340, 343f-344f
desarrollo 68f 69f 70, 75, 84 86f 87f, 89f, 92f	dorsal 430 434f
esquelético, 70, 382, 383f, 386, 389f, 398	interventricular
y edad embrionaria, 70	ausencia, 357
miotomos, 382, 383f 402, 403f, 406	defectos 355-357
Sonic Hedgehog, 171	parte
y desarrollo	membranosa, 348, 349f-350f
del aparato digestivo 256	muscular 348 349f

554

tabique(s) (cont)	tenascina, y desarrollo óseo 384f 385f
primitiva, 342f 347-348 348f	tendon del diafragma central
lingual, 218	desarrollo, 192-194, 194f
medio ventral 430-431, 434f	primordial 78, 189 191f
nasal 229 229f, 231f	tensión intraocular, 474
placentarios 123 126f, 134 135f	tensor
traqueoesofágicos, 242, 244f, 252, 256	del timpano 207t 478
defectuoses 242 257	del velo del paladar, formación, 207t
urorrectal, 276-278 281f, 284, 297, 302f	teoria
ventral, como término descriptivo 12, 13f	celular, 11
ventricular, anomalias, 355-357, 357f-358f	de preformación, 11
membranosas, 355, 357f-358f	teratogenia, principios básicos, 174-175
musculares, 357	teratogenicidad prueba de, 175
en queso suizo, 357	teratogeno(s), 78, 108, 158, 171-184, 172t
talamo, desarrollo 445 446f	agentes infecciosos, 172t, 181-183, 453, 456, 469
talidomida	y anomalías de órganos específicos, 174
	compuestos químicos ambientales, 172t, 175, 180-181
epidemia 180	conductuales, 180
como teratógeno, 159, 172t, 175, 180, 180f, 414, 421f,	conocidos en humanos, 175-184
424	
tallo	definición, 171 factores mecánicos 184
de conexión, 46-47, 49f, 65f, 66f	
encefálico, anomalía del desarrollo, y sindrome de muerte	fármacos 172t, 175-180
súbita del lactante 351	genotipo y, 175
ınfundıbular, 447f, 448, 448t	y organogenia, 174, 174f
optico, 84f, 466 467f-469f	partes embrionarias y órganos más sensibles frente a,
vitelino 78, 79f 88, 96, 143	1735
asa del intestino medio y 267 270f-271f	y períodos críticos del desarrollo humano, 173f, 174-175, 174f
y desarrollo cardiovascular, 330-331	relación dosis-respuesta, 175
remanentes persistentes, 275, 278f-279f	teratologia, 11 158-159
Talmad, 9	definición, 8
tapón	teratoma sacrococcigeo, 63, 64f
de cierre, 44 48f	tercer trimestre del embarazo 104
meatal 479, 479f 482	tercera semana del desarrollo, 59-75
mucoso, 121f, 125f	terminología embriológica, 2-3
tarso, 397f	testículos, 2
tasa	desarrollo, 107, 108 291f, 292t, 306 307-308, 308f 313f 317f, 326
cardíaca, fetal, vigilancia, 113, 116	descenso 323f, 324 325
de sexo primaria, 35	ectopicos, 324f 325-326
teca	intersticiales, 325-326
externa, 26	hidrocele, 326
folicular, 24f 25	no descendidos, 108, 324 <i>f</i> , 325, 326
interna, 25, 25f, 26	testosterona
tecnología de ADN recombinante, 12	y desarrollo genital masculino, 307, 318
tectorio, 444	y masculinización de feto femenino 177
tegmento 444	transporte transplacentario 129
tejido(s)	tetraciclina como teratógeno, 172t, 174 177, 501
condroide, 385	tetralogía de Fallot, 360, 360f, 362f
conjuntivo, marco, 62 127 127f	tetraploidía, 166
embrionarios origen 50f	tetrasomía, 165
fetal adiposo	Theoria Generationis (Wolff), 11
blanco, 108	tibia, 397f, 411
pardo, 107	timo
hematopoyético, hepático, 262	anomalias congénitas, 215
osteoide, 382	desarrollo 211, 210f-211f, 238
pancreático accesorio 265	linfocitario, 376-377
tímico accesorio 215	histogenia, 211
	tejido accesorio 215
tiroideo	variaciones, 215
accesorio, 217	
Ingual, 217	timpano Véase Membrana timpánica
tela coroidea, 443 443f 444f	tipo cola, eminencia caudal 84, 86f
telencéfalo, 431 f, 440, 442 f, 444, 448-450	tirotropina corionica humana (hCT) sintesis placentaria, 130
temperatura corporal basal ovulación y, 28	Tjio, Joe Hın, 12

555

trofoblasto, 37, 38f-40f, 40f, 54f. Véanse también Citotrofoblasto; Tomes, prolongaciones (odontoblásticas) de, 495f, 497 tomografia computerizada (TC), para valoración fetal, 115-116 Sinctitiotrofoblasto crecimiento anómalo, 72, 131, 134 torticolis congénita, 406, 406f extravelloso, 130, 131 Toxoplasma gondii (toxoplasmosis) infección trompa(s) auditiva (faringotimpánica), 209, 378, 478, 479f, 483 fetal, 182, 182f-183f uterinas, 22, 23f materna, 182 ampolla, 22, 23f como teratógeno, 172t, 174, 182, 182f-183f, 453, 456, 469 fecundación, 31 transmisión a través de la placenta, 128f, 129, 130 anomalías congénitas, 322-324 trabajo de parto, 131-132 y ciclos reproductores, 24f, 25 definición, 131 desarrollo, 292t, 310f-313f, 313 etapas, 132 transporte de ovocitos a través de, 27f, 29, 30f factores desencadenantes, 131 fármacos para controlar, transporte a través de la placenta, tronco arterioso, 202, 334f, 336f-337f, 338, 378 trabeculae carneae, 348, 350f, 353f circulación a través de, 339f, 340, 341f division, 348, 359f, 352f trabéculas desigual, 359-360, 360f-361f aracnoideas, 432 persistente, 357-358, 361f craneales, 390, 391f transformación y derivados adultos, 364f, 365 tranquilizantes, como teratógenos, 180 celíaco (arteria), 188, 190f-191f, 256f, 259, 269f, 336 transferencia entre trompas de gameto (GIFT), 36 pulmonar, 348, 349f, 352f transferrina, transporte a través de la placenta, 129 válvulas semilunares, 348, 353f transfusión fetal intrauterina, 114 simpático, 435f, 461 transición mesenquimatosa-epitelial, 292 tubérculo translocación genital, 305f, 316-317, 316f cromosómica, 166, 167f sinusal (de Müller), 309, 313f, 314 reciproca, 166, 167f derivados adultos y restos vestigiales, 292t Robertsoniana, 167f tuberculosis, tratamiento, como teratógeno, 177 transporte a través de la placenta, 120, 127-130, 128f activo, 129 cardíacos endocárdicos, 71, 330, 338, 336f-338f, de electrólitos, 128f, 129 por pinocitosis, 129 transposición de grandes arterias, 357-359, 360f, 375 laringotraqueal, 242, 244f, 245f, 252 neural, 92f hipótesis de crecimiento conal, 359 anomalías, 51, 67, 435-439, 437f-441f, 451-453, 454f, 462 tráquea detecction anomalías congénitas, 242-245, 246f-247f amniocentesis, 113 desarrollo, 242, 245f prueba de alfafetoproteina, 113, 438 trasplante de corazón-pulmón, en atresia pulmonar, 360 ecografia, 438 trastornos etiología, 439, 441f disráficos axiales, 394 ausencia de fusión, 428. Véase también Anomalias genéticos, diagnóstico previo a la implantación, 40 del tubo neural ligados al cromosoma X, 170 desarrollo, 2-3, 63f, 67-69, 68f-69f, 73, 84, 86f-87f, 87f, 428, Tratado sánscrito sobre embriología, 9 429f-430f, 461 Treacher Collins, síndrome de, 214 y desarrollo Treponema pallidum del esqueleto axial, 386-388, 389f como teratógeno, 172t, 182, 482, 499 de la médula espinal, 428, 431f-432f transmisión a través de la placenta, 129, 130 y origen del sistema nervioso, 428, 429f, 461-462 trigesimo séptima semana del desarrollo, 108, 111f trigésimo sexta semana del desarrollo, 108, 111f túbulo(s) colector, 288, 290, 292t, 293f trigonocefalia, 395, 395f recto, 288, 293f, 294f trillizos, 144, 150, 154f mesonéfricos, derivados adultos y restos vestigiales, 2921 trimestre de embarazo, 104 metanéfricos, 288-290, 294f definición, 3 seminiferos, 30f, 292t trimetadiona, como teratógeno, 172t, 177 primordio, 307, 310f-311f triploidía, 33, 166, 166f urinifero, 290 trisomia, 22, 37 tumefacciones labioescrotales, 316f-317f, 317, 318, 324 de autosomas, 162-165, 164t derivados adultos y remanentes vestigiales, 292r del cromosoma 13, 162, 164t, 164f túnica del cromosoma 18, 162, 164t, 164f, 166, 481 albuginea, 307, 309, 310f-311f prueba de alfafetoproteina, 113 vaginal, 323f, 325 y retraso del crecimiento intrauterino, 113

de cromosomas sexuales, 165, 165t

vascular del cristalino, 472f, 473

```
y ciclos reproductores, 25
Turner, sindrome de, 161f-162f, 162-165, 166, 169, 307, 366,
                                                                         desarrollo, 292t, 312f-313f, 314
turricefalia, 395, 395f
                                                                       vaina(s)
                                                                         de mielina, 412, 433, 436f
                                                                         neurilémicas, 412
                                                                         pilosa, 488f, 489
undécima semana, 106, 106f
                                                                         de la raiz
  aorticoventricular, 353f
                                                                           dermica, 488f, 489
                                                                           epitelial, 489, 496
  cemento-esmalte, 497
  craneovertebral, anomalias, 395
                                                                       válvula(s)
                                                                         de agujero oval, 340, 343f-344f, 372f
  diafisaria-epifisaria, 384
                                                                         auriculoventricular, desarrollo, 350, 350f, 353f
  fetomaterna, 123, 126f
                                                                         cardíaca, desarrollo, 348-350, 350f, 353f
uña(s)
                                                                         mitral, desarrollo, 350, 350f
  ausencia, 491-492, 500
                                                                         pulmonar, estenosis, 360, 361f, 375
  de los dedos, desarrollo, 107, 491, 491f
    de los pies, desarrollo, 491
                                                                         semilunar, 348, 353f
                                                                         sinoauricular, 339f, 340, 341f
  deformadas, 492, 500
                                                                         tricuspide, desarrollo, 350, 350f
uraco, 64-67, 144, 145f, 298, 302f
                                                                         de vena cava inferior, 346f-347f
  anomalías congénitas, 300, 303f
                                                                       varicela
  fistula, 300, 303f
                                                                         efectos fetales, 181-182
  guistes, 300, 303f
                                                                         vīrus
  senos, 300, 303f
                                                                           como teratógeno, 172t, 181-182
urea, transporte a través de la placenta, 128f, 129
                                                                           transporte a través de la placenta, 130
uréter(es)
                                                                       varones agonadales, 314
  anomalias congénitas, 295-297
                                                                       vas deferens. Véase Conducto deferente
  bifido, 297, 299f, 301f
                                                                       vasculogenia, 70
  desarrollo, 288-293, 292t, 293f, 294f
                                                                      vasectomía, 31
  ectópico, 297, 301f
                                                                      vasos
ureterostomias fetales, 116f
                                                                         corónicos, 122f, 134
uretra
                                                                         sanguineos, desarrollo, 70, 71f, 75, 330-336, 331f, 333f-334f
  clitoriana, 318
                                                                         umbilicales, 134
  desarrollo, 275, 284, 292t, 302f, 304, 306f
  esponjosa, 306f, 316f, 318
                                                                      veg t, 62
                                                                      vejiga
  femenina, 317
                                                                         trigona, región, 298
  masculina, 29, 30f, 306f, 318
                                                                         urinaria
uropatía obstructiva, 140
                                                                           anomalias congénitas, 300-303, 303f-305f
útero, 22, 23f
                                                                           desarrollo, 275, 284, 292t, 297-300, 302f, 326
  anomalias congénitas, 321f-322f, 322-324, 326
                                                                           extrofia, 301-302, 304f-305f, 320, 326
  ausencia, 322-324
                                                                           patológicamente grande (megaquistes, megaloquistes),
  bicorne, 321f-322f, 322
                                                                             300, 303f
    con cuerno rudimentario, 321f, 322
                                                                       vellosidades
  y ciclos reproductores, 24f, 25
                                                                         aracnoideas, 443
  crecimiento en embarazo, 131, 132f
                                                                         coriónicas, 120, 121f-124f, 123, 126f
  cuerno, 22, 23f
                                                                           biopsia, 112f, 114
  cuerpo, 22, 23f
                                                                             valor diagnóstico, 114
  desarrollo, 292t, 312f-313f, 313-314, 315f
    anómalo, 321f, 322
                                                                           desarrollo, 47, 71-72, 74f, 75
                                                                           primarias, 47, 49f, 51f, 71, 74f, 75
  doble, 321f, 322, 326
                                                                           ramificación (terminal), 72, 123, 124, 126f, 126-127,
  istmo, 22, 23f
                                                                             127f
  tabicado, 321f
                                                                           secundarias, 71, 74f, 75
  unicorne, 321f, 322
                                                                           sistema arteriocapilarvenoso, 125, 127f, 134
utrículo, 477, 478f, 483
  prostático, 292t, 312f-313f, 315
                                                                           tallo (anclaje), 72, 123, 126f
                                                                           terciarias, 71, 74f, 75
uvula/campanilla, 230, 231f
                                                                         primarias, 71-72, 123, 126f
  hendida, 233, 234f
                                                                         secundarias, 71, 123, 124, 126f, 126, 127f
                                                                         terminales, 72
                                                                       velocardiofacial, sindrome de, 168t
VACTERL, sindrome, 177
                                                                      velocimetría Doppler, arteria umbilical, 138, 140f
vagina
  adenocarcinoma, exposición a dietilestilbestrol, 177
                                                                         ácigos, 332, 333f, 334f
  anomalías congénitas, 321f, 322-324
                                                                           lóbulo, 251
  ausencia, 322-324
```

557

558 Indice alfabetico

vómitos en la atresia duodenal, 259 en proyectil, en la estenosis pilórica hipertrófica congénita, 259 von Baer, Karl Ernst, 11

LAF

Waardenburg, sindrome de, 170t warfarina, como teratógeno, 172t, 177 Watson, James, 12 Wharton, gelatina de, 137, 140f Wieschaus, Eric, 12 Williams, sindrome de, 168t Wilms, tumor de, 296 Wilmut, Ian, 12 Winiwarter, Felix von, 12 Wnt, ruta de señalización, 62 Wolff, Caspar Friedrich, 11

Y

yema(s)

bronquiales, 189, 192*f*, 244*f*, 245, 247*f*, 248*f*, 252 de dedos de los pies, 410, 414*f*-415*f* de extremidades, 410, 423 inferiores, 84, 86*f*, 89*f*, 92*f*, 204*f*, 410, 411*f*, 414*f*, 423 superiores, 84, 85*t*, 86*f*, 89*f*, 91*f*, 92*f*, 203*f*, 204*f*, 410, 411*f*-414*f*, 423 gustativas, desarrollo, 219 linguales distales, 219, 221*f* mamarias, 492, 492*f* mediana de la lengua, 218, 221*f* neurohipofisaria, 445
pancreáticas, 262f, 264, 266f, 267f, 284
dorsal, 264, 266f, 267f, 284
ventral, 264, 267f, 284
pulmonar, 242, 244f, 245, 251, 252
traqueal, 242, 244f, 245, 251, 252
ureteral. Vēase Divertículo metanéfrico
yeyuno, desarrollo, 268, 272f, 284
yodo
deficiencia materna, efectos fetales, 179
radiactivo, como teratógeno, 179
sintesis, 217
yoduro de potasio, como teratógeno, 179
yunque, 478
formación, 204, 207t

Z

zona

de actividad polarizante (ZAP), 410
del cristalino ecuatorial, 471f-472f, 473
fasciculada, 304, 306f
glomerulosa, 304, 306f
intermedia, 428, 432f, 434f
marginal, 428, 432f, 434f
pelúcida, 20, 21, 21f, 25f, 25f-26f
composición, 27
desprendimiento, 37, 38f-39f
penetración por el espermatozoide, 33, 32f-34f
reticular, 304, 306f
ventricular, 428, 432f, 434f